# PATENT COOPERATION TREATY

| From the INT | RNA. JN | AL BUREAU |
|--------------|---------|-----------|
|--------------|---------|-----------|

### **PCT**

#### **NOTIFICATION OF ELECTION**

(PCT Rule 61.2)

Commissioner **US Department of Commerce United States Patent and Trademark** 

Office, PCT

2011 South Clark Place Room

CP2/5C24

Arlington, VA 22202

**ETATS-UNIS D'AMERIQUE** 

Date of mailing (day/month/year) in its capacity as elected Office 28 May 2001 (28.05.01) International application No. Applicant's or agent's file reference PCT/EP00/08836 LEA33965-WO International filing date (day/month/year) Priority date (day/month/year) 11 September 2000 (11.09.00) 15 September 1999 (15.09.99) Applicant

BISCHOFF, Erwin et al

| 1.              | The designated Office is hereby notified of its election made:   | no de                           |
|-----------------|--|---------------------------------|
|                 | X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:  08 March 2001 (08.03.01)   |                                 |
| S. A            | in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:   |                                 |
|                 |  |                                 |
| 2.              | The election X was   |                                 |
|                 | made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 appli<br>Rule 32.2(b).  | es, within the time limit under |
|                 |  |                                 |
| de la constante |  |                                 |
|                 | The state of the s |                                 |
|                 |  |                                 |

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

**Authorized officer** 

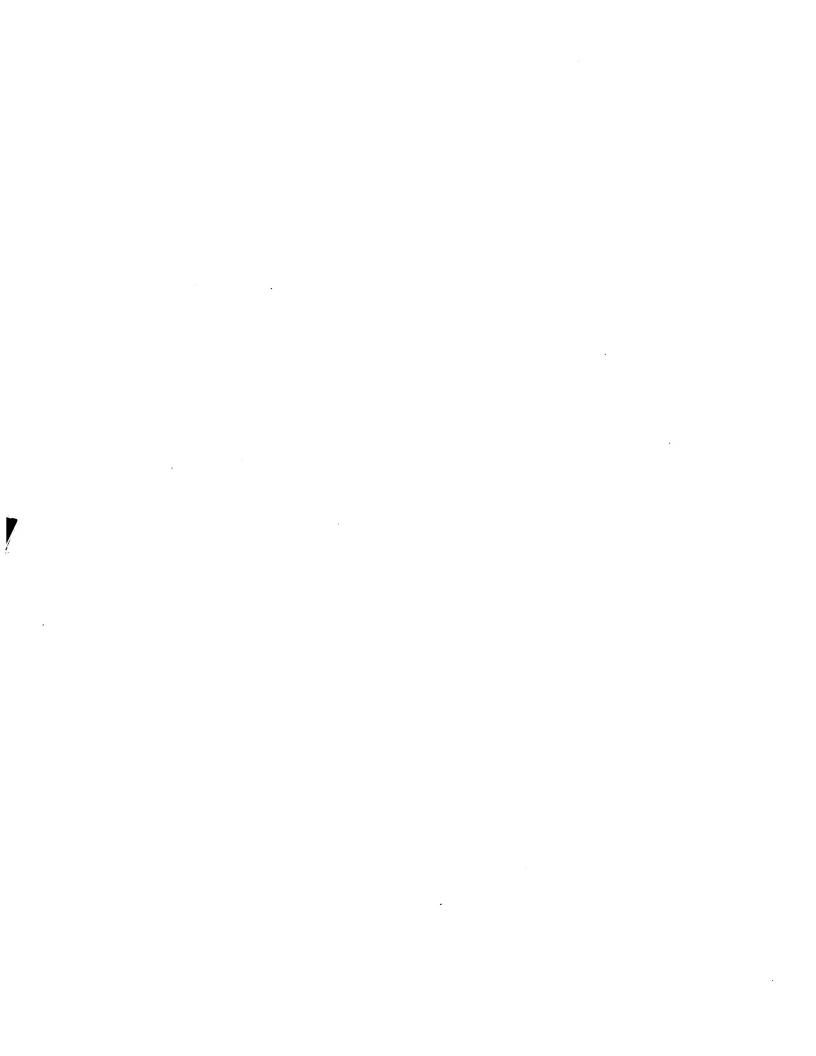
**Nestor Santesso** 

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Form PCT/IB/331 (July 1992)

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

EP0008836



# PCT

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

| Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts  | Recherchenberichts  | die Übermittlung des internationalen Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit |  |  |  |  |
|--|---|---|--|--|--|--|
| LEA33965-WO  | VORGEHEN zutreffend, nachstehender Punkt 5  |   |  |  |  |  |
| Internationales Aktenzeichen   | Internationales Anmeldedatum (Tag/Monat/Jahr)   | (Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)                              |  |  |  |  |
| PCT/EP 00/08836  | 11/09/2000  | 15/09/1999  |  |  |  |  |
| Anmelder BAYER AKTIENGESELLSCHAFT  |   |   |  |  |  |  |
|  |   |   |  |  |  |  |
| Dieser internationale Recherchenbericht wurd<br>Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem In | de von der Internationalen Recherchenbehörde ternationalen Büro übermittelt.  | erstellt und wird dem Anmelder gemäß                                      |  |  |  |  |
| Dieser internationale Recherchenbericht umfa  X  Darüber hinaus liegt ihm jev                  | aßt insgesamt <u>5</u> Blätter.<br>weils eine Kopie der in diesem Bericht genannte  | n Unterlagen zum Stand der Technik bei.                                   |  |  |  |  |
| Grundlage des Berichts   |   |   |  |  |  |  |
|  | rnationale Recherche auf der Grundlage der int<br>gereicht wurde, sofern unter diesem Punkt nicht   |   |  |  |  |  |
| Die internationale Recherch<br>Anmeldung (Regel 23.1 b))                                       | e ist auf der Grundlage einer bei der Behörde e<br>durchgeführt worden.   | ingereichten Übersetzung der internationalen                              |  |  |  |  |
| Recherche auf der Grundlage des S  | n Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/ode<br>Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das  | r Aminosāuresequenz ist die internationale                                |  |  |  |  |
|  | Idung in Schriflicher Form enthalten ist.   |   |  |  |  |  |
|  | onalen Anmeldung in computerlesbarer Form ei  | ngereicht worden ist.   |  |  |  |  |
|  | h in schriftlicher Form eingereicht worden ist.   | ***   |  |  |  |  |
|  | h in computerlesbarer Form eingereicht worden   |   |  |  |  |  |
| internationalen Anmeldung  | hträglich eingereichte schriftliche Sequenzproto<br>im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgele   | egt.  |  |  |  |  |
| Die Erklärung, daß die in co<br>wurde vorgelegt.   | mputerlesbarer Form erfaßten Informationen de   | em schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen,                            |  |  |  |  |
| 2. X Bestimmte Ansprüche hal   | ben sich als nicht recherchierbar erwiesen (s   | siehe Feld I).  |  |  |  |  |
| 3. Mangelnde Einheitlichkeit   | der Erfindung (siehe Feld II).  |   |  |  |  |  |
| Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfin   | dung  |   |  |  |  |  |
| wird der vom Anmelder eing   | gereichte Wortlaut genehmigt.   |   |  |  |  |  |
| X wurde der Wortlaut von der   | Behörde wie folgt festgesetzt:  |   |  |  |  |  |
| KOMBINATIONSPRÄPARAT ZU  | R BEHANDLUNG VON SEXUELLER D  | YSFUNKTION  |  |  |  |  |
|  |   |   |  |  |  |  |
| 5. Hinsichtlich der Zusammenfassung  |   |   |  |  |  |  |
| wurde der Wortlaut nach Re   | gereichte Wortlaut genehmigt.<br>egel 38.2b) in der in Feld III angegebenen Fassi<br>e innerhalb eines Monats nach dem Datum der .<br>ellungnahme vorlegen. |   |  |  |  |  |
| 6. Folgende Abbildung der <b>Zeichnungen</b>   | ist mit der Zusammenfassung zu veröffentlicher  | : Abb. Nr   |  |  |  |  |
| wie vom Anmelder vorgesch  | nlagen  | keine der Abb.  |  |  |  |  |
| weil der Anmelder selbst ke  | ine Abbildung vorgeschlagen hat.  |   |  |  |  |  |
| weil diese Abbildung die Erf   | indung besser kennzeichnet.   |   |  |  |  |  |





#### **WEITERE ANGABEN**

PCT/ISA/ 210

Fortsetzung von Feld I.2

Die geltenden Patentansprüche 1-21 beziehen sich auf eine unverhältnismäßig große Zahl möglicher Produkten, von denen sich nur ein kleiner Anteil im Sinne von Art. 6 PCT auf die Beschreibung stützen und/oder als im Sinne von Art.5 PCT in der Patentanmeldung offenbart gelten kann. Im vorliegenden Fall fehlt den Patentansprüchen die entsprechende Stütze und fehlt der Patentanmeldung die nötige Offenbarung in einem solchen Maße, daß eine sinnvolle Recherche über den gesamten erstrebten Schutzbereich unmöglich erscheint. Daher wurde die Recherche auf die Teile der Patentansprüche gerichtet, welche im o.a. Sinne als gestützt und offenbart erscheinen, nämlich die Teile betreffend, die Produkte enthaltend mindestens einen PDE-Inhibitor, wie in den Ansprüchen 11 und 12 beschrieben , und mindestens ein Lipidsenker, wie in der Beschreibung auf Seite 7, Zeile 23- Seite 10, Zeile 25 angegeben sind.

Der Anmelder wird darauf hingewiesen, daß Patentansprüche, oder Teile von Patentansprüchen, auf Erfindungen, für die kein internationaler Recherchenbericht erstellt wurde, normalerweise nicht Gegenstand einer internationalen vorläufigen Prüfung sein können (Regel 66.1(e) PCT). In seiner Eigenschaft als mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde wird das EPA also in der Regel keine vorläufige Prüfung für Gegenstände durchführen, zu denen keine Recherche vorliegt. Dies gilt auch für den Fall, daß die Patentansprüche nach Erhalt des internationalen Recherchenberichtes geändert wurden (Art. 19 PCT), oder für den Fall, daß der Anmelder im Zuge des Verfahrens gemäß Kapitel II PCT neue Patentanprüche vorlegt.



#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



Internationales Aktenzeichen EP 00/08836

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61K31/00 A61D1F A61K31/00 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 A61K Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, BIOSIS, CHEM ABS Data, MEDLINE C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie® Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. Α WO 96 16644 A (PFIZER LIMITED ET AL) 1 - 216/ Juni 1996 (1996-06-06) Ansprüche 1-7 Α M. D. CHEITLIN ET AL: "Use of Sildenafil 1-21 (Viagra) in Patients With Cardiovascular Disease" CIRCULATION, Bd. 99, Nr. 1, 12. Januar 1999 (1999-01-12), Seiten 168-177, XP002164513 Seite 173, linke Spalte, Absatz D. -rechte Spalte, Zeile 12 Seite 176, rechte Spalte Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamilie \*T\* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist \*E\* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden 😽 Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist \*&\* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 2. April 2001 25/04/2001 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Siatou, E

1

|   |          |   |   | • |   |     |
|---|----------|---|---|---|---|-----|
|   |          |   |   | ~ |   |     |
|   |          |   |   |   |   |     |
|   |          |   |   |   |   |     |
|   |          | • |   |   |   |     |
|   |          |   |   |   |   |     |
|   |          |   |   |   |   |     |
|   |          |   |   |   |   |     |
|   |          |   |   |   |   |     |
|   |          |   |   |   | • |     |
|   |          |   |   |   |   |     |
|   | ÷        |   |   |   |   |     |
|   |          |   |   |   |   |     |
|   |          |   |   |   |   |     |
|   |          |   |   |   |   |     |
|   |          |   |   |   |   |     |
|   |          |   |   |   |   |     |
|   |          |   |   |   |   |     |
|   |          |   |   |   |   |     |
|   |          |   |   |   |   |     |
|   |          |   |   |   |   |     |
|   |          |   |   |   |   |     |
|   |          |   |   |   |   | 1,2 |
|   |          |   |   |   |   |     |
| · | <u> </u> |   |   |   |   |     |
| , |          |   |   |   |   |     |
|   |          |   |   |   |   |     |
|   |          |   |   |   |   |     |
|   |          |   |   |   |   |     |
|   |          |   |   |   |   |     |
|   |          |   |   |   |   |     |
|   |          |   |   |   |   |     |
|   |          |   | • | _ |   |     |

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

| CHENCHENBERICITI | internationales Aktenzeichen |
|------------------|------------------------------|
|                  | /EP 00/08836                 |

| 0 /5       | ALC MECENTHOU AND CONTROL INTERIAL ACEN   | EP 00/08836                    |
|------------|---|--------------------------------|
| Kategorie* | rung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme  | enden Teile Betr. Anspruch Nr. |
|            | NO 04 28002 A (BELTET LTD ET AL)  | 1_21                           |
| A          | WO 94 28902 A (PFIZET LTD ET AL) 22. Dezember 1994 (1994-12-22) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument   | 1-21                           |
| Α 🗸        | EP 0 325 130 A (BAYER AG) 26. Juli 1989 (1989-07-26) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1-3,10-15   | 1-21                           |
| A 🗸        | WO 99 24433 A (BAYER AG)<br>20. Mai 1999 (1999-05-20)<br>in der Anmeldung erwähnt<br>Ansprüche 1-11   | 1-21                           |
| A          | WATANABE M ET AL: "SYNTHESIS AND BIOLOGICAL ANTIVITY OF METHANESULFONAMIDE PYRIMIDINE-AND N-METHANESULFONYL PYRROLE-SUBSTITUTED 3,5-DIHYDROXY-6-HEPTENOATES, A NOVEL SERIES OF HMG-COA REDUCTASE INHIBITORS" BIOORGANIC & MEDICINAL CHEMISTRY,GB,ELSEVIER SCIENCE LTD, Bd. 5, Nr. 2, 1997, Seiten 437-444, XP000882043 ISSN: 0968-0896 in der Anmeldung erwähnt /das ganze Dokument | 1-21                           |
| A          | BOOLELL M ET AL: "SILDENAFIL: AN ORALLY ACTIVE TYPE 5 CYCLIC GMP-SPECIFIC PHOSPHODIESTERASE INHIBITOR FOR THE TREATMENT OF PENILE ERECTILE DYSFUNCTION" INTERNATIONAL JOURNAL OF IMPOTENCE RESEARCH, STOCKTON, BASINGSTOKE, GB, Bd. 8, Nr. 2, Juni 1996 (1996-06), Seiten 47-52, XP000938747 ISSN: 0955-9930 das ganze Dokument   | 1-21                           |
| A          | LAUFS U ET AL: "UPREGULATION OF ENDOTHELIAL NITRIC OXIDE SYNTHASE BY HMG COA REDUCTASE INHIBITORS" CIRCULATION,US,AMERICAN HEART ASSOCIATION, DALLAS, TX, Bd. 97, Nr. 12, 1998, Seiten 1129-1135, XP000870148 ISSN: 0009-7322 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument   | 1-21                           |



•

### **INTERNATIONAL SEARCH REPORT**

on on patent family members

International Application No EP 00/08836

| Patent document cited in search repor | t | Publication date |   | Patent family member(s)   | Publication date   |
|---------------------------------------|---|------------------|---|---|--|
| WO 9616644                            | Α | 06-06-1996       | EP<br>FI<br>JP<br>JP<br>JP  | 0793486 A<br>972205 A<br>11343238 A<br>2975990 B<br>9512834 T   | 10-09-1997<br>23-05-1997<br>14-12-1999<br>10-11-1999<br>22-12-1997   |
| WO 9428902                            | A | 22-12-1994       | AT<br>AU<br>CA<br>CCZ<br>DE<br>DK<br>EP<br>ES<br>FI<br>JP<br>JP<br>JP<br>LV<br>NO<br>NO<br>NO<br>NO<br>NO<br>PL<br>RU<br>ZA | 163852 T<br>676571 B<br>6797394 A<br>2163446 A,C<br>1124926 A<br>9503242 A<br>69408981 D<br>69408981 T<br>702555 T<br>0702555 A<br>2113656 T<br>955911 A<br>3026520 T<br>109873 A<br>121836 A<br>112836 A<br>112836 A<br>11263728 A<br>2925034 B<br>9503996 T<br>12269 A<br>12269 B<br>954757 A<br>20000702 A<br>20000703 A<br>266463 A<br>311948 A<br>2130776 C<br>9404018 A | 15-03-1998<br>13-03-1997<br>03-01-1995<br>22-12-1994<br>19-06-1996<br>17-07-1996<br>16-04-1998<br>02-07-1998<br>06-04-1998<br>27-03-1996<br>01-05-1998<br>08-12-1995<br>31-07-1998<br>27-12-1998<br>27-12-1998<br>27-12-1998<br>27-12-1998<br>27-12-1999<br>26-07-1999<br>26-07-1999<br>22-04-1997<br>20-05-1999<br>24-11-1995<br>24-11-1995<br>24-03-1997<br>18-03-1996<br>27-05-1999<br>08-12-1995 |
| EP 325130                             | A | 26-07-1989       | DE<br>AU<br>CN<br>CN<br>DD<br>DK<br>FI<br>HU<br>JP<br>KR<br>NO<br>NZ<br>PT<br>US<br>US<br>ZA                                | 3801406 A<br>642127 B<br>2861789 A<br>1274719 A<br>1034364 A,B<br>283400 A<br>23389 A<br>890258 A,B,<br>50776 A,B<br>1216974 A<br>2558344 B<br>132432 B<br>177005 B<br>227637 A<br>89477 A,B<br>5006530 A<br>5169857 A<br>5401746 A   | 27-07-1989<br>14-10-1993<br>20-07-1989<br>29-11-2000<br>02-08-1989<br>10-10-1990<br>21-07-1989<br>21-07-1989<br>28-03-1990<br>30-08-1989<br>27-11-1996<br>17-04-1998<br>27-03-1995<br>25-02-1993<br>08-02-1990<br>09-04-1991<br>08-12-1992<br>28-03-1990   |
| WO 9924433                            | A | 20-05-1999       | DE<br>DE<br>DE  | 19750085 A<br>19812462 A<br>19840289 A  | 20-05-1999<br>30-09-1999<br>09-03-2000   |



### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

on on patent family members

| national | Application No |  |
|----------|----------------|--|
| /EP      | 00/08836       |  |

| Patent document cited in search report | Publication date |      | atent family<br>nember(s) | Publication date |
|--|------------------|------|---------------------------|------------------|
| WO 9924433 A                           |                  | AU   | 1558799 A                 | 31-05-1999       |
|  |                  | BR   | 9812785 A                 | 10-10-2000       |
|  |                  | DE   | 19881732 D                | 24-08-2000       |
|  |                  | DK 2 | 200000766 A               | 09-05-2000       |
|  |                  | EP   | 1049695 A                 | 08-11-2000       |
|  |                  | FI   | 20001086 A                | 09-05-2000       |
|  |                  | GB   | 2346877 A                 | 23-08-2000       |
| •                                      |                  | LÜ   | 90561 A                   | 01-12-2000       |
|  | •                | NO   | 20002444 A                | 11-05-2000       |
|  |                  | PL   | 340400 A                  | 29-01-2001       |
|  |                  | SE   | 0001745 A                 | 11-05-2000       |
|  |                  | ZA   | 9810297 A                 | 20-05-1999       |
|  |                  |      |                           |                  |



# VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWES

**PCT** 

REC'D 23 OCT 2001

WIPO PO

# INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

| Alanania                  |                   |  | (7 titalite) ee arit                               |                            |                               |  |
|---------------------------|-------------------|--|--|----------------------------|-------------------------------|--|
| LEA339                    |                   | s Anmelders oder Anwalts                                       | WEITERES VORG                                      | SEHEN                      |                               | lung über die Übersendung des internationalen<br>Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)                                 |
| Internation               | ales A            | ktenzeichen  | Internationales Anmeld                             | edatum/Tag                 | /Monat/Jahr)                  | Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)  |
| PCT/EP                    | 00/08             | 3836   | 11/09/2000   |                            | ,                             | 15/09/1999   |
|                           |                   | tentklassifikation (IPK) oder                                  | lnationale Klassifikation ur                       | nd IPK                     |                               |  |
| A61K31/                   | 00                |  |  |                            |                               |  |
|                           |                   |  |  |                            |                               |  |
| Anmelder                  |                   |  |  |                            |                               |  |
| BAYER                     | AKTI              | ENGESELLSCHAFT   |  |                            |                               |  |
| 1. Diese<br>Behö          | er inte<br>orde e | rnationale vorläufige Prü<br>rstellt und wird dem Anmo         | fungsbericht wurde vor<br>elder gemäß Artikel 36   | n der mit d<br>übermittel  | er internatio<br>t.           | nalen vorläufigen Prüfung beauftragten   |
| 2. Diese                  | er BE             | RICHT umfaßt insgesamt   | 6 Blätter einschließlic                            | h dieses D                 | eckblatts.                    |  |
| u<br>E                    | ind/od<br>Behör   | der Zeichnungen, die geä                                       | ndert wurden und dies<br>chtigungen (siehe Reg     | em Bericht                 | zugrunde l                    | tter mit Beschreibungen, Ansprüchen<br>iegen, und/oder Blätter mit vor dieser<br>t 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT) |
|                           |                   |  |  |                            |                               |  |
| 3. Diese                  | er Ber            | icht enthält Angaben zu fo                                     | olgenden Punkten:                                  |                            |                               |  |
|                           | $\boxtimes$       | Grundlage des Berichts   |  |                            |                               |  |
| П                         |                   | Priorität  |  |                            |                               |  |
| III                       | ×                 | Keine Erstellung eines (                                       | Gutachtens über Neuh                               | eit, erfinde               | rische Tätig                  | keit und gewerbliche Anwendbarkeit   |
| IV                        |                   | MangeInde Einheitlichke  | •  |                            |                               |  |
| V                         | ×                 | Begründete Feststellung gewerblichen Anwendba                  | g nach Artikel 35(2) hin<br>arkeit; Unterlagen und | sichtlich de<br>Erklärunge | er Neuheit, e<br>en zur Stütz | der erfinderischen Tätigkeit und der<br>ung dieser Feststellung  |
| VI                        |                   | Bestimmte angeführte U   |  |                            |                               | · ·  |
| VII                       |                   | Bestimmte Mängel der i   | nternationalen Anmeld                              | ung                        |                               |  |
| VIII                      | ☒                 | Bestimmte Bemerkunge   | n zur internationalen A                            | Anmeldung                  |                               |  |
|                           |                   |  |  |                            |                               |  |
| Datum der l               | Einreid           | chung des Antrags  |  | Datum de                   | Fertigstellun                 | g dieses Berichts  |
| 08/03/200                 | 01                |  |  | 17.10.200                  | 1                             |  |
| Name und f<br>Prüfung bea | auftrag           | schrift der mit der internation<br>ten Behörde:                |  | Bevollmäd                  | htigter Bedier                | nsteter Japon SCORS MILITARY   |
| <u>o</u> ))               | D-10              | päisches Patentamt - Gitschi<br>958 Berlin<br>+49 30 25901 - 0 | iner Str. 103                                      | Siatou, E                  | Ē                             | QJANAN SEP   |
|                           |                   | +49 30 25901 - 0<br>+49 30 25901 - 840                         |  | Tel Nr ±4                  | 9 30 25901 3                  | 27   |

|  |  |    | 2 |
|--|--|----|---|
|  |  |    | ٠ |
|  |  |    |   |
|  |  |    |   |
|  |  |    |   |
|  |  |    |   |
|  |  |    |   |
|  |  | Ţ. |   |
|  |  |    |   |
|  |  |    |   |
|  |  |    |   |
|  |  |    |   |
|  |  |    |   |
|  |  |    |   |
|  |  |    | ۰ |



| l. Gr | undi | lage | des | Beri | ichts |
|-------|------|------|-----|------|-------|
|-------|------|------|-----|------|-------|

| 1. | Au.<br>ein   | fforderung nach Arti                             | ndteile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine ikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich hm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)): |
|----|--------------|--|---|
|    | 1-3          | 7  | ursprüngliche Fassung   |
|    | Pat          | tentansprüche, Nr.                               | :<br>·  |
|    | 1-2          | 1  | ursprüngliche Fassung   |
|    | Zei          | chnungen, Blätter                                | •   |
|    | 1/2          | -2/2   | ursprüngliche Fassung   |
|    |              |  |   |
| 2. | die          | internationale Anme                              | ne: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der eldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern hts anderes angegeben ist.   |
|    |              | Bestandteile stande<br>gereicht; dabei hand      | en der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache<br>delt es sich um   |
|    |              | die Sprache der Ü<br>Regel 23.1(b)).             | bersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nac  |
|    |              | die Veröffentlichun                              | gssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).   |
|    |              | die Sprache der Ül<br>ist (nach Regel 55.        | bersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worder<br>2 und/oder 55.3).  |
| 3. | Hin:<br>inte | sichtlich der in der ir<br>rnationale vorläufige | nternationalen Anmeldung offenbarten <b>Nucleotid- und/oder Aminosäuresequ nz</b> ist die e Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:   |
|    |              | in der international                             | en Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.   |
|    |              | zusammen mit der                                 | internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.  |
|    |              |  | achträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.   |
|    |              | bei der Behörde na                               | achträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.  |
|    |              | Die Erklärung, daß                               | das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den<br>It der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.   |
|    |              | Die Erklärung, daß                               | die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen entsprechen, wurde vorgelegt.  |
| 4. | Auf          | grund der Änderung                               | en sind folgende Unterlagen fortgefallen:   |

|  |  | · . |
|--|--|-----|
|  |  |     |
|  |  |     |
|  |  |     |
|  |  |     |
|  |  |     |
|  |  |     |
|  |  |     |
|  |  |     |

|     | •             |  |  |
|-----|---------------|--|--|
|     |               | Beschreibung,  | Seiten:  |
|     |               | Ansprüche,   | Nr.:   |
|     |               | Zeichnungen,   | Blatt:   |
| 5   | . 🗆           | angegebenen Gründ  | ne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den len nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich ng hinausgehen (Regel 70.2(c)). |
|     |               | (Auf Ersatzblätter, d<br>beizufügen).                                      | e solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht   |
| 6.  | Etw           | /aige zusätzliche Bem  | erkungen:  |
| 111 | . Kei         | ne Erstellung eines  | Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit   |
| 1.  | Folg<br>erfii | gende Teile der Anme<br>nderischer Tätigkeit b                             | ldung wurden nicht daraufhin geprüft, ob die beanspruchte Erfindung als neu, auf<br>eruhend (nicht offensichtlich) und gewerblich anwendbar anzusehen ist:   |
|     |               | die gesamte internat   | onale Anmeldung.   |
|     |               | Ansprüche Nr   |  |
| В   | egrür         | ndung:   |  |
|     |               | Die gesamte internat nachstehenden Gege (genaue Angaben):                  | ionale Anmeldung, bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. beziehen sich auf den<br>enstand, für den keine internationale vorläufige Prüfung durchgeführt werden braucht                               |
|     |               | Die Beschreibung, di<br>oder die obengenanr<br>konnte ( <i>genaue Anga</i> | e Ansprüche oder die Zeichnungen ( <i>machen Sie hierzu nachstehend genaue Angaben</i><br>ten Ansprüche Nr. sind so unklar, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden<br>aben):                |
|     |               | Die Ansprüche bzw. gestützt, daß kein sir                                  | die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unzureichend durch die Beschreibung nvolles Gutachten erstellt werden konnte.  |
|     | ⊠             | Für die obengenannt erstellt.  | en Ansprüche Nr. 1-21 (all partially) wurde kein internationaler Recherchenbericht   |
| 2.  | und           | oder Aminosäureseque<br>pricht:  | ale vorläufige Prüfung kann nicht durchgeführt werden, weil das Protokoll der Nukleotid-<br>uenzen nicht dem in Anlage C der Verwaltungsvorschriften vorgeschriebenen Standard                     |
|     |               | Die schriftliche Form  | wurde nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard.  |
|     |               | Die computerlesbare  | Form wurde nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard.   |

|  |  | . : | · |
|--|--|-----|---|
|  |  |     |   |
|  |  |     |   |
|  |  |     |   |
|  |  |     |   |
|  |  |     |   |
|  |  |     |   |
|  |  |     |   |

V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und d r gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1-21

1-21

1-21

1. Feststellung

Neuheit (N)

Ja:

Ansprüche

Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (ET)

Ja: Ansprüche

Nein: Ansprüche

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)

Ja:

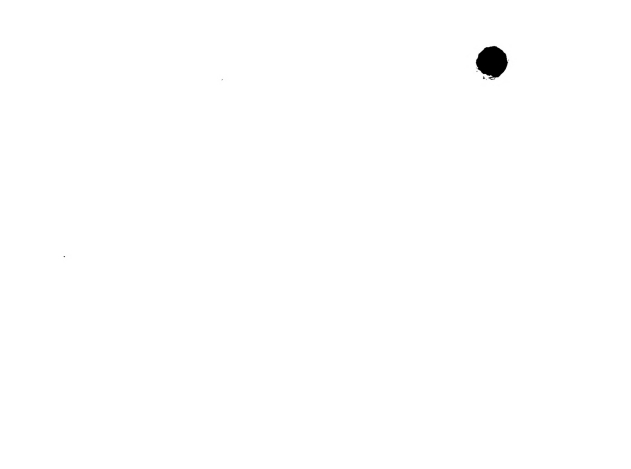
Ansprüche

Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

#### VIII. Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken: siehe Beiblatt



#### Zu Punkt III

# Keine Erstellung eines Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigk it und gewerbliche Anwendbarkeit

Die geltenden Patentansprüche 1-21beziehen sich auf eine unverhältnismäßig große Zahl möglicher Produkten, von denen sich nur ein kleiner Anteil im Sinne von Art. 6 PCT auf die Beschreibung stützen und/oder als im Sinne von Art.5 PCT in der Patentanmeldung offenbart gelten kann. Im vorliegenden Fall fehlt den Patentansprüchen die entsprechende Stütze und fehlt der Patentanmeldung die nötige Offenbarung in einem solchen Maße, daß eine sinnvolle Sachprüfung über den gesamten erstrebten Schutzbereich unmöglich erscheint.

### Zu Punkt V

Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

Ein Recherchebericht wurde nur für den Teil der Patentansprüche, welche als gestützt und offenbart erscheinen.

Daher, wird die Sachprüfung auf die Teile der Patentansprüche gerichtet, welche im o.a. Sinne als gestützt und offenbart erscheinen (Art. 34(4) (a) (ii) PCT), und für die ein Recherchebericht erstellt wurde, nämlich die Teile betreffend, die Produkte enthaltend mindestens einen PDE-Inhibitor, wie in den Ansprüchen 11 und 12 beschrieben , und mindestens ein Lipidsenker, wie in der Beschreibung auf Seite 7, Zeile 23- Seite 10, Zeile 25 angegeben sind.

In keiner der im Recherchenbericht zitierten Dokumente offenbart ein Kombinationpräparat enthaltend ein PDE-Inhibitor und ein Lipidsenker, oder dessen Verwendung zur Behandlung der sexuellen Dysfunktion. Der Gegenstand der Ansprüche 1 und 15 ist somit neu und erfinderisch (Art. 33(2) und 33(3) PCT).

Die Ansprüche 2-14 und 16-21 sind vom Anspruch 1, beziehungsweise Anspruch 16 abhängig und erfüllen damit ebenfalls die Erfordernisse des PCT in bezug auf Neuheit und erfinderische Tätigkeit.

Der Gegenstand der Ansprüche 1-21 ist gewerblich anwendbar (Art. 33(4) PCT)

|    |                |   | •   |
|----|----------------|---|-----|
|    | <del>-</del> - | • | • . |
|    |                |   |     |
|    |                |   |     |
|    |                |   |     |
|    |                |   |     |
|    |                |   |     |
|    |                |   |     |
|    |                |   |     |
|    |                |   |     |
|    |                |   |     |
|    |                |   |     |
|    |                |   |     |
|    |                |   |     |
|    |                |   |     |
|    |                |   |     |
| ÷. |                |   |     |
|    |                |   |     |

# Zu Punkt VIII

### Bestimmte Bemerkungen zur international n Anmeldung

Die geltenden Patentansprüche 1-21 beziehen sich auf eine unverhältnismäßig große Zahl möglicher Produkten, von denen sich nur ein kleiner Anteil im Sinne von Art. 6 PCT auf die Beschreibung stützen und/oder als im Sinne von Art.5 PCT in der Patentanmeldung offenbart gelten kann.

Darüberhinaus, ist der Gegenstand des Schutzbegehrens nicht klar definiert. Die folgenden funktionellen Angaben ermöglichen es einem Fachmann nicht, festzustellen, welche technischen Merkmale notwendig sind, um die genannten Funktionen durchzuführen: a) PDE-Inhibitor und b) Lipidsenker.

|  | 8 |      |             |       |
|--|---|------|-------------|-------|
|  |   |      | •           | ·<br> |
|  |   | قد ٦ | ;<br>;<br>; | • _   |
|  |   |      |             |       |
|  |   |      |             |       |
|  |   |      |             |       |
|  |   |      |             |       |
|  |   |      |             |       |
|  |   |      |             |       |
|  |   |      |             | • •   |
|  |   |      | 1.4         |       |
|  |   |      |             |       |
|  |   |      |             |       |
|  |   |      |             |       |
|  |   |      |             |       |
|  |   |      |             |       |
|  |   |      |             |       |
|  |   |      |             |       |
|  |   |      |             |       |
|  |   |      |             |       |
|  |   |      |             |       |
|  |   |      |             | 2 3   |
|  |   |      |             |       |

PATENT COOPERATION TREATY

Translation

PCT

01070963

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

7

| ·   |  |                           |   |  |  |
|---|--|---------------------------|---|--|--|
| Applicant's or agent's file reference LEA33965-WO   | FOR FURTHER ACTION   | See Notifi<br>Preliminary | cation of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416) |  |  |
| International application No.   | International filing date (day/                                    | nonth/year)               | Priority date (day/month/year)  |  |  |
| PCT/EP00/08836  | 11 September 2000 (1   | 1.09.00)                  | 15 September 1999 (15.09.99)  |  |  |
| International Patent Classification (IPC) or r<br>A61K 31/00,   | national classification and IPC                                    |                           |   |  |  |
| Applicant   | BAYER AKTIENGESEI  | LSCHAFT                   |   |  |  |
| This international preliminary exa<br>Authority and is transmitted to the a   | amination report has been pre<br>applicant according to Article 30 | pared by this             | International Preliminary Examining   |  |  |
| 2. This REPORT consists of a total of   | 6 sheets, includ   | ng this cover :           | sheet.  |  |  |
| This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT). |  |                           |   |  |  |
| These annexes consist of a  | total of sheets.   |                           |   |  |  |
| This report contains indications relations  | ating to the following items:                                      |                           | ì   |  |  |
| Basis of the repor  | t  |                           |   |  |  |
| II Priority   |  |                           |   |  |  |
| III Non-establishmer  | nt of opinion with regard to nov                                   | elty, inventive           | step and industrial applicability   |  |  |
| IV Lack of unity of i   | nvention   |                           |   |  |  |
| V Reasoned statement citations and expl   | ent under Article 35(2) with regardantions supporting such statem  | ard to novelty,<br>ent    | inventive step or industrial applicability;                                   |  |  |
| VI Certain document   | ts cited   |                           |   |  |  |
| VII Certain defects in  | the international application                                      |                           |   |  |  |
| VIII Certain observati  | ons on the international applicat                                  | ion                       |   |  |  |
|   | 33334  |                           |   |  |  |
| Date of submission of the demand  | Date   | of completion             | of this report  |  |  |
| 08 March 2001 (08.0   | 3.01)  | 17 (                      | October 2001 (17.10.2001)   |  |  |
| Name and mailing address of the IPEA/EP   | Autho  | orized officer            |   |  |  |
| Facsimile No.   | Telep  | hone No.                  |   |  |  |



International application No.

# INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/EP00/08836

| I. Basis of the report   |                       |                                 |  |  |  |  |  |
|--|-----------------------|---------------------------------|--|--|--|--|--|
| 1. This report has been drawn on the basis of (Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.): |                       |                                 |  |  |  |  |  |
| $\bowtie$  | the international     | application as originally file  | d.   |  |  |  |  |
|  | the description,      | pages1-37                       | , as originally filed,   |  |  |  |  |
| لاسكا  |                       | pages                           | , filed with the demand,   |  |  |  |  |
|  |                       |                                 | , filed with the letter of   |  |  |  |  |
|  |                       | pages                           | , filed with the letter of   |  |  |  |  |
| $\boxtimes$  | the claims,           | Nos. 1-21                       | , as originally filed,   |  |  |  |  |
|  | die ciamis,           |                                 | , as amended under Article 19,   |  |  |  |  |
|  |                       |                                 | , filed with the demand,   |  |  |  |  |
|  | •                     |                                 | , filed with the letter of,  |  |  |  |  |
|  | •                     |                                 | , filed with the letter of   |  |  |  |  |
|  | the drawings          | sheets/fig 1/2 -2/2             | as originally filed  |  |  |  |  |
|  | the drawings,         | <del>-</del>                    | , as originally med,, filed with the demand,   |  |  |  |  |
|  |                       |                                 | , filed with the letter of,  |  |  |  |  |
|  |                       |                                 | , filed with the letter of   |  |  |  |  |
|  |                       |                                 |  |  |  |  |  |
| 2. The amen  | ٦                     | ed in the cancellation of:      |  |  |  |  |  |
|  | -<br>-                | pages                           |  |  |  |  |  |
|  | the claims,           | Nos.                            |  |  |  |  |  |
| L  | the drawings,         | sheets/fig                      | <del></del>  |  |  |  |  |
| o. Lo to   | go beyond the discl   | osure as filed, as indicated in | amendments had not been made, since they have been considered the Supplemental Box (Rule 70.2(c)). |  |  |  |  |
| 4. Additions   | al observations, if n | ecessary:                       |  |  |  |  |  |
|  |                       |                                 |  |  |  |  |  |
|  |                       |                                 |  |  |  |  |  |
|  |                       |                                 |  |  |  |  |  |
|  |                       |                                 |  |  |  |  |  |
|  |                       |                                 |  |  |  |  |  |
|  |                       |                                 | •  |  |  |  |  |
|  |                       |                                 |  |  |  |  |  |
|  |                       |                                 |  |  |  |  |  |
|  |                       |                                 |  |  |  |  |  |
|  |                       |                                 |  |  |  |  |  |
|  |                       |                                 |  |  |  |  |  |
|  |                       |                                 | ·  |  |  |  |  |

4 · ·

International application No.

# INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/EP00/08836

| III. Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability |   |                               |                               |  |  |  |  |
|---|---|-------------------------------|-------------------------------|--|--|--|--|
| The ques  | The questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be industrially applicable have not been examined in respect of: |                               |                               |  |  |  |  |
|   | the entire international application.   |                               |                               |  |  |  |  |
|   | claims Nos  |                               | ·                             |  |  |  |  |
| because   |   |                               |                               |  |  |  |  |
| $\boxtimes$   | the said international application, or the said claims Nos. relate to the following subject matter which does not require an international state of the said claims Nos.                  | 1-21<br>onal preliminary exam | ination (specify):            |  |  |  |  |
|   |   |                               |                               |  |  |  |  |
|   |   |                               |                               |  |  |  |  |
|   |   |                               |                               |  |  |  |  |
|   | •   |                               |                               |  |  |  |  |
|   |   |                               |                               |  |  |  |  |
| 4   |   |                               |                               |  |  |  |  |
| !   |   |                               |                               |  |  |  |  |
|   |   |                               |                               |  |  |  |  |
|   |   |                               |                               |  |  |  |  |
|   | the description, claims or drawings (indicate particular elements below) are so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):   | or said claims Nos            |                               |  |  |  |  |
|   | are so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):  |                               |                               |  |  |  |  |
|   |   |                               |                               |  |  |  |  |
|   |   |                               |                               |  |  |  |  |
|   |   |                               |                               |  |  |  |  |
|   |   |                               |                               |  |  |  |  |
|   |   |                               |                               |  |  |  |  |
|   |   |                               |                               |  |  |  |  |
|   |   |                               |                               |  |  |  |  |
| -   |   |                               | -                             |  |  |  |  |
|   |   |                               | 11                            |  |  |  |  |
|   | the claims, or said claims Nos.  by the description that no meaningful opinion could be formed.   |                               | are so inadequately supported |  |  |  |  |
|   | no international search report has been established for said claims Nos.  |                               | <i>.</i>                      |  |  |  |  |
|   | no international scarcii report has occii established for said elainis (vos.  |                               |                               |  |  |  |  |

• .

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP 00/08836

| Supplemental Bo |
|-----------------|
|-----------------|

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: III.

The present Claims 1-21 relate to a disproportionately large number of possible products, of which only a small percentage are supported by the description within the meaning of PCT Article 6 and/or can be considered to have been disclosed in the application within the meaning of PCT Article 5. In the present case, the claims lack the corresponding support and the application lacks the necessary disclosure to such an extent that a reasonable substantive examination of the entire scope of protection sought appears impossible.

|       | * |   | · · |  |   |
|-------|---|---|-----|--|---|
|       |   |   |     |  |   |
| * ( ) |   |   |     |  |   |
|       |   |   |     |  |   |
|       |   |   |     |  |   |
|       |   | ÷ |     |  | ÷ |
|       |   |   |     |  |   |
|       |   |   |     |  |   |



International application No. PCT/EP 00/08836

| V. | Reasoned statement under Article 3 citations and explanations supporting |        | velty, inventive step or industrial applica | bility; |
|----|--|--------|---|---------|
| 1. | Statement  |        |   |         |
| ٠, | Novelty (N)  | Claims | 1-21  | YES     |
|    |  | Claims |   | NO NO   |
| :  | Inventive step (IS)  | Claims | 1-21  | YES     |
|    |  | Claims |   | NO      |
|    | Industrial applicability (IA)  | Claims | 1-21  | YES     |
|    |  | Claims |   | NO NO   |

Citations and explanations

A search report was carried out only for that portion of the patent claims that appear to be supported and disclosed.

For this reason, the substantive examination is directed toward those portions of the claims which appear to be supported and disclosed within the meaning defined in Box III (PCT Article 34(4)(a)(ii)) and for which a search report has been compiled, namely the products containing at least one PDE inhibitor, as described in Claims 11 and 12, and at least one lipid reducer, as indicated in the description (page 7, line 23 to page 10, line 25).

None of the search report citations discloses a combination preparation containing a PDE inhibitor and a lipid reducer or their use for the treatment of sexual dysfunction. The subject matter of Claims 1 and 15 is thus novel and inventive (PCT Article 33(2) and (3)).

Claims 2-14 and 16-21 are dependent upon Claim 1 and Claim 15, respectively, and thus also satisfy the PCT requirements with respect to novelty and inventive step.

The subject matter of Claims 1-21 is industrially applicable (PCT Article 33(4)).

|  |     |     |  |  | • |
|--|-----|-----|--|--|---|
|  |     |     |  |  |   |
|  |     |     |  |  |   |
|  |     |     |  |  |   |
|  |     |     |  |  |   |
|  |     |     |  |  |   |
|  |     |     |  |  |   |
|  | 3.5 |     |  |  |   |
|  |     |     |  |  |   |
|  |     |     |  |  |   |
|  |     |     |  |  |   |
|  |     |     |  |  |   |
|  |     |     |  |  |   |
|  |     | •   |  |  |   |
|  |     |     |  |  |   |
|  |     |     |  |  |   |
|  |     |     |  |  |   |
|  |     |     |  |  |   |
|  |     |     |  |  |   |
|  |     |     |  |  |   |
|  |     |     |  |  | • |
|  |     |     |  |  |   |
|  |     |     |  |  |   |
|  |     |     |  |  |   |
|  |     |     |  |  |   |
|  |     |     |  |  |   |
|  |     |     |  |  |   |
|  | -   | · · | The same of the sa | The state of the s |   |

### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP 00/08836

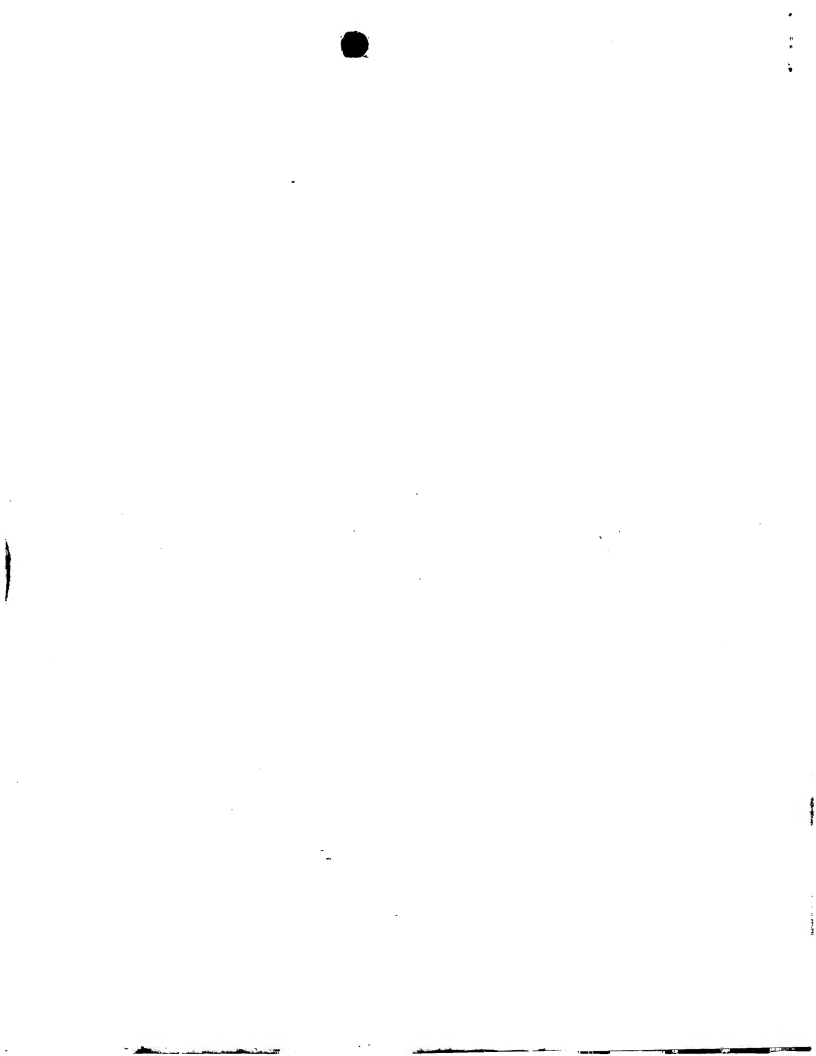
| VIII   | Certain observations on | the international | lannlication  |
|--------|-------------------------|-------------------|---------------|
| IVIII. | Certain observations on | ine international | i application |

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

The present Claims 1-21 relate to a disproportionately large number of possible products, of which only a small percentage are supported by the description within the meaning of PCT Article 6 and/or can be considered to have been disclosed in the application within the meaning of PCT Article 5.

Furthermore, the subject matter for which protection is sought is not clearly defined. The following functional specifications do not enable a person skilled in the art to determine which technical features are necessary for carrying out the stated functions:

a) PDE inhibitor and b) lipid reducer.



## (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 22. März 2001 (22.03.2001)

PCT

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/19357 A2

(51) Internationale Patentklassifikation7:

A61K 31/00

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/08836

(22) Internationales Anmeldedatum:

11. September 2000 (11.09.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 199 44 161.8 15. September 1999 (15.09.1999) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 51368 Leverkusen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BISCHOFF, Erwin [DE/DE]; Pahlkestr. 73, 42115 Wuppertal (DE). BISCHOFF, Hilmar [DE/DE]; Am Rohm 78, 42113 Wuppertal (DE). GIULIANO, François [FR/FR]; Centre Hospitalier, Université de Bicètre, 78, rue de Général Leclerc, F-94275 Le Kremlin-Bicètre (FR).

- (74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGE-SELLSCHAFT; 51368 Leverkusen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

### Veröffentlicht:

 Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

Le A 33965

(54) Title: NOVEL COMBINATION FOR THE TREATMENT OF SEXUAL DYSFUNCTION

(54) Bezeichnung: NEUE KOMBINATION ZUR BEHANDLUNG VON SEXUELLER DYSFUNKTION

(57) Abstract: Disclosed is a combination preparation for the treatment of sexual dysfunction in men or women containing at least one active ingredient A and one active ingredient B as pharmaceutically active ingredients, whereby the active ingredient A is a PDE inhibitor, preferably a cGMP PDE inhibitor and the active ingredient B a lipid-reducing agent. Both the active ingredients A and B can be administered simultaneously or at alternate intervals, that is, as a functional unit or separated from each other.

(57) Zusammenfassung: Es wird ein Kombinationspräparat zur Behandlung der sexuellen Dysfunktion bei Männern oder Frauen beschrieben, das als pharmazeutisch wirksame Bestandteile mindestens eine Wirkstoffkomponente A und mindestens eine Wirkstoffkomponente B enthält, wobei die Wirkstoffkomponente A ein PDE-Inhibitor, vorzugsweise ein cGMP PDE-Inhibitor, und die Wirkstoffkomponente B ein Lipidsenker ist. Die beiden Wirkstoffkomponenten A und B können entweder gleichzeitig oder aber zeitlich abgestuft angewandt werden, d.h. funktionelle Einheit oder getrennt voneinander vorliegen.



. - 5. - 4

٠. ت

CONTRACTOR SECTION and the property of the control of t องเรื่องที่ พ.ก. เดียวกรั้ง พ.ฮ.เวาย์ (ค.ก. พระสารัฐสิติสาราวิวัสเรียวเลาส่วน) (ค.ศ. พี.ศ.สาร์ เกราะการ พ.ฮ. วิ. กลุก เครื่อมค.ศ. 😤 stådbust prefyrsbyre vindt fra i ståder med tel some dipadent ble bipkinstning frem. Bod ar nave begredenis A ene S 

💥 (27) diesandenterrigi 🖙 – dein flied-dadolag gara im Behad ad für sostelei. Updarbis abd i Laven olei frame and the second of the control of the

### Neue Kombination zur Behandlung von sexueller Dysfunktion

Die vorliegende Erfindung betrifft das Gebiet der sexuellen Dysfunktion bei Männern und Frauen.

and finished the land make the profession of the profession of the profession and the finished and the second

5

Insbesondere betrifft die vorliegende Erfindung ein neues Kombinationspräparat zur Behandlung der sexuellen Dysfunktion bei Männern und Frauen, insbesondere der erektilen Dysfunktion. Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit auch eine neue Kombinationstherapie bei der Behandlung der sexuellen Dysfunktion bei Männern und Frauen.

10

Des Weiteren betrifft die vorliegenden Erfindung die Verwendung von Lipidsenkern zur Verstärkung der Wirkung von Phosphodiesterase-Hemmern (im folgenden synonym auch als "Phosphodiesterase-Inhibitoren", "PDE-Hemmer" oder "PDE-Inhibitoren" bezeichnet) bei der Behandlung der sexuellen Dysfunktion.

20

15

Aus dem Stand der Technik ist bekannt, dass Phosphodiesterase-Inhibitoren - insbesondere solche vom Subtyp V, welche synonym auch als "cGMP PDE-Inhibitoren" bezeichnet werden - sich für die Behandlung der sexuellen Dysfunktion eignen, und zwar insbesondere zur Behandlung der erektilen Dysfunktion (siehe z.B. Molecular Pharmacology, 1999, 56, Seiten 124 – 130; Am. J. Physiol., Vol. 264, Februar 1993, Seiten H419-H422; The Journal of Urology, Vol. 147, Seiten 1650-1655 (Juni 1992); The New England Journal of Medicine, Vol. 326(2), Seiten 90-94 (9. Januar 1992); International Journal of Impotence Research, 4, Suppl. 2, Seite 11 (1992); Drugs, News and Perspectives, 6(3), Seiten 150-156 (April 1993); Physiological Reviews 75, Seiten 191-236 (1995); Int. J. of Impotence 9, Seiten 17-26 (1997) und TIPS Reviews, Vol. 11, Seiten 150-155 (April 1990)).

25

Zur Nomenklatur der PDE-Inhibitoren wird auf Beavo und Reifsnyder in Trends in Pharmacol. Sci. 1990. 11, Seiten 150-155 und auf den Artikel TIPS Reviews, Vol. 11, Seiten 150-155 (April 1990) verwiesen.

CHÉ BIRÉE CHAIL ÉIRE COCHMHANN BHILL

10

15

20

25

30

वरतामहोत्री पुर्वेत्रको एक १४०० वर्गमान स्टब्स् वर्गा इति वर्गा है अस्तरी

Der Grund für die Wirksamkeit von PDE-Hemmern, insbesondere cGMP PDE-Hemmern (PDE V-Hemmern), bei der Behandlung der sexuellen, vorzugsweise erektilen Dysfunktion liegt darin, dass der durch sexuelle Stimulation vom Körper generierte Neurotransmitter Stickstoffmonoxid NO die Guanylatcyclase aktiviert, die ihrerseits GTP zu cGMP umwandelt, welches dann seinerseits eine Relaxation des Corpus cavernosum bewirken kann, ohne dass das für die Relaxation des Corpus cavernosum verantwortliche cGMP vom Enzym Phosphodiesterase V (PDE V) zum 5'GMP hydrolysiert wird, weil die Aktivität des Enzyms PDE V durch den entsprechenden Inhibitor gehemmt wird. Dieser Mechanismus ist in der beiliegenden Fig. 1 veranschaulicht.

Man hat aber nun festgestellt, dass eine Therapie der erektilen Dysfunktion mit PDE-Inhibitoren, insbesondere cGMP PDE-Inhibitoren, bei einigen Patienten nicht oder nur bedingt anspricht. Bei dieser Patientengruppe handelt es sich insbesondere um Patienten mit gestörter Endothelfunktion und/oder Stoffwechselerkrankungen, wie z.B. Hyperlipidämie (z.B. Hypercholesterinämie), Arteriosklerose, Diabetes (insbesondere vom Typ Diabetes mellitus), aber auch um starke Raucher und ältere Patienten. Bei diesen Patienten beobachtet man bei der Therapierung der erektilen Dysfunktion mit den üblichen Dosen nur einen deutlichen verminderten Effekt im Vergleich zu anderen Patientengruppen, bei denen zwar eine erektile Dysfunktion therapiert wird, die aber nicht an den zuvor genannten Stoffwechselerkrankungen leiden.

Nun leidet aber gerade die zuvor genannte Patientengruppe mit gestörter Endothelfunktion und/oder den zuvor genannten Stoffwechselerkrankungen überdurchschnittlich häufig an sexueller Dysfunktion, insbesondere erektiler Dysfunktion, wodurch
die herkömmliche Behandlung dieser Dysfunktion mit PDE-Hemmern erschwert
wird. Bei diesen Problempatienten müssen - im Vergleich zu anderen Patientengruppen mit erektiler Dysfunktion, jedoch ohne die zuvor genannten Stoffwechselerkrankungen - deutlich höhere Dosen an PDE-Inhibitoren verabreicht werden, um

20

25

30

....

3 ....

7 - 4 • - 47 = 1 einen therapeutischen Effekt zu erzielen. Dies bringt aber - neben Kostengesichtspunkten - auch den wesentlichen Nachteil mit sich, dass auch die mit der PDEInhibitor-Therapie einhergehenden Nebenwirkungen um den Faktor der Höherdosierung zunehmen. Zu diesen Nebenwirkungen zählen beispielsweise eine Beeinträchtigung des Sehvermögens, insbesondere gestörtes Farbsehen und Farbempfinden,
Kopfschmerzen sowie Muskelschmerzen. Es besteht auch die Möglichkeit von
Nebenwirkungen auf das Herzkreislaufsystem z.B. eine Senkung des Blutdruckes.

Die Anmelderin hat nun überraschenderweise herausgefunden, dass die Wirkung von PDE-Inhibitoren, insbesondere PDE V-Inhibitoren, bei der Therapie der sexuellen, vorzugsweise erektilen Dysfunktion - insbesondere bei den zuvor genannten Problempatienten-Gruppen - verstärkt werden kann, wenn in Kombination zu den PDE-Inhibitoren ein Lipidsenker verabreicht wird. Auf diese Weise können die zuvor geschilderten Nachteile, die bei der herkömmlichen Behandlung der erektilen Dysfunktion nur mit PDE-Inhibitoren allein insbesondere bei den zuvor erwähnten Problempatienten auftreten, vermieden werden.

Somit betrifft die vorliegende Erfindung eine Kombinationspräparat, enthaltend

- als Wirkstoffkomponente A mindestens einen PDE-Inhibitor, vorzugsweise PDE V-Inhibitor (cGMP PDE-Inhibitor); und
- als Wirkstoffkomponente B mindestens einen Lipidsenker.

Das erfindungsgemäße Kombinationspräparat ist insbesondere für die Therapie der sexuellen Dysfunktion geeignet, d.h. die Therapie der erektilen Dysfunktion bei Männern oder der sexuellen Dysfunktion bei Frauen.

Gleichzeitig kann mit dem erfindungsgemäßen Kombinationspräparat auch eine gestörte Endothelfunktion (z.B. bei älteren Patienten oder starken Rauchern) und/oder eine Stoffwechselerkrankung mittherapiert werden, so z.B. Hyperlipidämie (z.B. Hypercholesterinämie), Arteriosklerose oder Diabetes (insbesondere vom Typ Diabetes mellitus).

10

15

20

25

30

Der Begriff "Kombinationspräparat", wie er im Sinne der vorliegenden Erfindung verwendet wird, bedeutet, dass die beiden Wirkstoffkomponenten A und B entweder gleichzeitig oder aber auch zeitlich abgestuft (d.h. also getrennt voneinander) angewandt werden können.

Somit umfasst der Begriff "Kombinationspräparat" erfindungsgemäß die Bestandteile A und B entweder in einer funktionellen Einheit, d.h. als echte Kombination (z.B. als Mischung, Gemisch oder Gemenge), oder aber auch (räumlich) getrennt nebeneinander, d.h. als sogenanntes "kit-of-parts".

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit auch die Verwendung von Lipidsenkern zur Steigerung der Wirksamkeit von PDE-Inhibitoren (insbesondere PDE V-Inhibitoren) bei der Therapie der sexuellen Dysfunktion, insbesondere der erektilen Dysfunktion.

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit auch eine Kombinationstherapie für die sexuelle Dysfunktion, insbesondere für die erektile Dysfunktion, mit einem Kombinationspräparat, das mindestens einen PDE-Inhibitor (insbesondere einen PDE V-Inhibitor) und mindestens einen Lipidsenkern umfasst.

Gleichzeitig kann durch die erfindungsgemäße Kombinationstherapie auch eine gestörte Endothelfunktion (z.B. bei älteren Patienten oder starken Rauchern) und/oder eine Stoffwechselerkrankung mittherapiert werden, so z.B. Hyperlipidämie (z.B. Hypercholesterinämie), Arteriosklerose oder Diabetes (insbesondere vom Typ Diabetes mellitus).

Durch die erfindungsgemäße Kombination von PDE-Hemmer und Lipidsenker - d.h. also mit anderen Worten durch die erfindungsgemäße Kombinationstherapie der sexuellen Dysfunktion mit einer Kombination von PDE-Hemmer und Lipidsenker - lassen sich die für die Therapie erforderlichen Dosen an PDE-Hemmern bei den oben

10

15

20

25

1.34

genannten Problempatienten wieder auf übliche Dosen zurückführen, wie sie auch bei anderen Patienten, welche zwar an erektiler Dysfunktion, aber nicht an gestörter Endothelfunktion oder einer Stoffwechselerkrankung leiden, verabreicht werden. Aber auch bei Patienten ohne spezifische Stoffwechselstörung, die aber (z.B. altersbedingt) an erektiler Dysfunktion leiden, kann erfindungsgemäß die zur Therapie der erektilen Dysfunktion verabreichte Dosis an PDE-Hemmer durch die kombinierte Lipidsenkergabe reduziert werden.

Wie zuvor erwähnt, kann die erfindungsgemäße Kombination so verabreicht werden, d.h. die erfindungsgemäße Kombinationstherapie dadurch erfolgen, dass die Wirkstoffkomponenten A und B gleichzeitig verabreicht werden. Dabei können in die Wirkstoffkomponenten A und B, wie zuvor geschildert, entweder in einer funktionellen Einheit (d.h. als echte Kombination wie z.B. als Mischung, Gemisch oder Gemenge) oder aber auch (räumlich) getrennt nebeneinander (d.h. als sogenanntes "kit" oder "kit-of-parts") vorliegen.

Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung werden die Wirkstoffkomponenten A und B getrennt voneinander verabreicht, und zwar insbesondere zeitlich abgestuft.

Dies kann beispielsweise dadurch geschehen, dass einige Tage (z.B. etwa 1 Woche oder auch nur 1-4 Tage) vor Verabreichung des PDE-Hemmers bereits eine tägliche Dosis des Lipidsenkers verabreicht wird.

Auch besteht die Möglichkeit, den PDE-Hemmer in eine bereits bestehende Lipidsenker-Therapie hinein zu verabreichen. So lassen sich beispielsweise gemäß der
vorliegenden Erfindung verbesserte Therapieerfolge der erektilen Dysfunktion mit
PDE-Hemmern bei Männern mit starker Hypercholesterinämie beobachten, bei
denen die erhöhten Cholesterinspiegel bereits dauerhaft mit Lipidsenkern behandelt
werden.

10

15

20

25

Ähnlich gute Therapieerfolge werden überraschenderweise aber auch in solchen Fällen beobachtet, bei denen der Lipidsenker erst kurzfristig (z.B. nur wenige Tage) vor Gabe des PDE-Hemmers verabreicht wird. Dies ist überraschend und weist auf einen nicht vorhersehbaren synergistischen Effekt der erfindungsgemäßen Kombination hin, weil bei den so behandelten Patienten, die z.B. an Arteriosklerose leiden, aufgrund der kurzen Therapiedauer mit dem Lipidsenker überhaupt noch keine Änderung ihres Krankheitsbildes eingetreten sein kann.

Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung werden die Wirkstoffbestandteile A und B des erfindungsgemäßen Kombinationspräparates also zeitlich abgestuft verabreicht, vorzugsweise der Lipidsenker vorab, d.h. zeitlich vor Gabe des PDE-Hemmers. Dies kann dadurch geschehen, dass der Lipidsenker einfach kurz vor Gabe des PDE-Hemmer, d.h. mehrere Male über einige Tage verteilt oder aber auch nur einmal wenige Stunden zuvor, verabreicht wird, oder aber auch dadurch, dass der PDE-Hemmer in eine bereits bestehende Therapie mit einem Lipidsenker hinein verabreicht wird. Im letzteren Fall kann die Gabe des Lipidsenkers also auch vor <u>und</u> parallel zur Gabe des PDE-Hemmers fortgesetzt werden.

Ohne sich hierbei auf eine bestimmte Theorie festlegen zu wollen, lässt sich die Verbesserung der PDE-inhibitorischen Wirkung des PDE-Hemmers durch die gleichzeitige oder zeitlich abgestufte oder parallele Gabe von Lipidsenkern vermutlich dadurch erklären, dass die Lipidsenker die gestörte Endothel-Funktion durch Generierung von Stickstoffmonoxid (NO) verbessern (Current Opinion in Lipidology, 1997, Vol. 8, Seiten 362-368 und Circulation 1998, 97, Seiten 1129-1135). Stickstoffmonoxid als Neurotransmitter wiederum ist ein wichtiger physiologischer Faktor für die Ausbildung einer Erektion, da es zur Erhöhung des cGMP Spiegels und schließlich zur Relaxation des Corpus cavernosum führt (International Journal of Impotence Research 1999, 11, Seiten 123 – 132 und 159 - 165).

Gemäß der vorliegenden Erfindung kann der Lipidsenker ausgewählt sein der Gruppe von:

e <mark>despite</mark> site estactica, d'houvelet e l'acqui la cres e parte de l'estaphisme <mark>de partici</mark>

- HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren,
- Squalen-Synthase-Inhibitoren,
- Gallensäure-Absorptionshemmern (auch "Gallensäure-Anionenaustauscher" oder "Bile acid sequestrants" genannt),

TAMO TENERGRIPHICS HOW

- Fibrinsäure und ihren Derivaten,
  - Nikotinsäure und ihren Analogen sowie
  - ω3-Fettsäuren.

 $\mathcal{F}(\mathcal{L}^{\mathcal{A}})$ 

- Für weitere Einzelheiten zu den zuvor genannten Lipidsenkern wird in diesem Zusammenhang verwiesen auf den Aufsatz von Gilbert R. Thompson & Rissitaza P. Naoumova "New prospects for lipid-lowering drugs" in Exp. Opin. Invest. Drugs (1998), 7(5), Seiten 715 727, dessen gesamter Inhalt hiermit durch Bezugnahme ausdrücklich eingeschlossen ist.
- Unter den zuvor genannten Lipidsenkern werden die HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren erfindungsgemäß bevorzugt. Die Abkürzung "HMG-CoA" steht hierbei für "3-Hydroxymethylglutaryl-Coenzym A".
- Unter den HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren wiederum wird erfindungsgemäß insbesondere die Substanzklasse der Vastatine - der Einfachheit halber in der Literatur meist nur als "Statine" bezeichnet - bevorzugt.

Unter den Statinen wiederum erfindungsgemäß besonders bevorzugt sind

- Atorvastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Lipitor<sup>®</sup> von Parke Davis);
  - Cerivastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Lipobay® oder Baycol® von Bayer);
  - Fluvastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Lescol® von Novartis);
  - Lovastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Mevacor® von Merck);
- 30 Pravastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Lipostat® von Bristol-

wiji.

- Simvastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Zocor® von Merck);
- Itavastatin (auch "Nisvastatin" genannt; NK-104; systematischer Name: [S-[R\*,S\*-(E)]]-7-[2-Cyclopropyl-4-(4-fluorphenyl)-3-chinolinyl]-3,5-dihydroxy-6-heptensäure);
- Dalvastatin;

10

15

20

25

30

- Mevastatin;
- Dihydrocompactin;
- Compactin; und
- (+)-(3R,5S)-Bis-(7-(4-(4-fluorphenyl)-6-isopropyl-2-(N-methyl-N-methansulfo-nylamino)-pyrimidin-5-yl)-3,5-dihydroxy-6(E)-heptensäure;

sowie deren jeweilige Salze, Hydrate, Alkoholate, Ester und Tautomere, hierunter ganz besonders bevorzugt Atorvastatin, Cerivastatin, Fluvastatin, Lovastatin, Pravastatin, Itavastatin, Simvastatin und (+)-(3R,5S)-Bis-(7-(4-(4-fluorphenyl)-6-isopropyl-2-(N-methyl-N-methansulfonylamino)-pyrimidin-5-yl)-3,5-dihydroxy-6(E)-heptensäure sowie deren jeweilige Salze, Hydrate, Alkoholate, Ester und Tautomere.

Hierunter wiederum ganz besonders bevorzugt sind das Cerivastatin und das Atorvastatin sowie deren jeweilige Salze, Hydrate, Alkoholate, Ester und Tautomere.

Für weitere Einzelheiten zu den zuvor genannten Statinen wird verwiesen auf die Abhandlungen in *Drugs of the Future* 1994, 19(6), Seiten 537 – 541 sowie 1995, 20(6), Seite 611 sowie 1996, 21(6), Seite 642, deren jeweiliger Inhalt durch Bezugnahme im vollen Umfang eingeschlossen ist.

Der Begriff "Salz" im Sinne der vorliegenden Erfindung meint jeweils physiologisch unbedenkliche Salze der jeweiligen Verbindungen: Dies können z.B. können Salze mit Mineralsäuren, Carbonsäuren oder Sulfonsäuren sein, insbesondere mit Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Ethansulfonsäure, Toluolsulfonsäure, Benzolsulfonsäure, Naphthalindisulfonsäure, Essigsäure, Propionsäure, Milchsäure, Weinsäure, Zitronensäure, Fumarsäure, Malein-

säure oder Benzoesäure oder auch Mischsalze hiervon. Es kann sich aber auch um Salze mit üblichen Basen handeln, wie beispielsweise Alkalimetallsalze (z.B. Natriumoder Kaliumsalze), Erdalkalisalze (z.B. Calciumoder Magnesiumsalze) oder Ammoniumsalze, abgeleitet von Ammoniak oder organischen Aminen wie beispielsweise Diethylamin, Triethylamin, Ethyldiisopropylamin, Prokain, Dibenzylamin, N-Methylmorpholin, Dihydroabietylamin, 1-Ephenamin oder Methyl-piperidin sowie Mischsalze hiervon.

Beispiele für erfindungsgemäß verwendbare Statin-Salze sind das Fluindostatin (das Mononatriumsalz des Fluvastatins); das Monokaliumsalz und das Calciumsalz des Itavastatins; sowie das Calciumsalz der (+)-(3R,5S)-Bis-(7-(4-(4-fluorphenyl)-6-iso-propyl-2-(N-methyl-N-methane-sulfonylamino)-pyrimidin-5-yl)-3,5-dihydroxy-6(E)-heptensäure ("ZD 4522" oder "S 4522" von den Firmen Shionogi bzw. AstraZeneca). Weitere Beispiele für erfindungsgemäß verwendbare Statinsalze sind die Mononatrium- und die Monokaliumsalze sowie die Calciumsalze des Cerivastatins, des Atorvastatins und des Pravastatins.

Weitere bevorzugte HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren sind beschrieben in der EP-A-0 325 130 und in der EP-A-0-491 226, beide im Namen der Bayer AG, deren Inhalt hiermit durch Bezugnahme eingeschlossen ist. Gegenstand der EP-A-0 325 130 sind substituierte Pyridine, und in der EP-A-0-491 226 sind substituierte Pyridyldihydroxyheptensäurederivate und ihre Salze beschrieben, hierunter insbesondere das erfindungsgemäß besonders bevorzugte Cerivastatin (Anspruch 6 der EP-A-0-491 226).

25

30

5

10

15

20

Erfindungsgemäß ebenfalls bevorzugt sind die in der WO-A-99/11263 genannten Statine, deren Offenbarung durch Bezugnahme eingeschlossen ist.

PCT/EP00/08836

10

15

25

30

All terroling and the Bleek

Seiten 437-444 (1997) genannt sind, deren Offenbarung hiermit im vollen Umfang durch Bezugnahme eingeschlossen ist. Seited siw Labertal genes and hiermit im vollen Umfang

Eine weitere Übersicht über HMG-CoA-Reduktase-Hemmer ist in *Pharmazie in unserer Zeit*, 28. Jahrg., Nr. 3, Seiten 147-1152 (1999) enthalten.

Unter den zuvor genannten Gallensäureabsorptionshemmern ("Bile acid sequestrants") erfindungsgemäß bevorzugt sind Cholestyramin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Qestran<sup>®</sup> von Bristol-Myers Squibb) und Colestipol (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Colestid<sup>®</sup> von Pharmacia & Upjohn) (siehe auch Exp. Opin. Invest. Drugs (1998), 7(5), Seiten 715 – 727).

Unter den zuvor genannten Fibrinsäure-Derivaten erfindungsgemäß bevorzugt sind Ciprofibrat (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Modalim<sup>®</sup> von Sanofi Winthrop), Fenofibrat (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Lipantil<sup>®</sup> von Fournier), Gemfibrozil (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Lopid<sup>®</sup> von Parke-Davis), Bezafibrat und Chlofibrat (siehe auch *Exp. Opin. Invest. Drugs* (1998), 7(5), Seiten 715 – 727).

Unter den zuvor genannten Nikotinsäure-Analogen erfindungsgemäß bevorzugt ist Acipimox (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Olbetam<sup>®</sup> von Pharmacia & Upjohn) (siehe auch Exp. Opin. Invest. Drugs (1998), 7(5), Seiten 715 – 727).

Unter den zuvor genannten ω3-Fettsäuren erfindungsgemäß bevorzugt ist Maxepa (vertrieben von Seven Seas) (siehe hierzu auch Exp. Opin. Invest. Drugs (1998), 7(5), Seiten 715 – 727).

dere cGMP PDE-Inhibitoren. Hierunter wiederum bevorzugt sind insbesondere solche, die oral appliziert werden können und gleichzeitig auch eine gute Wirksamkeit nach oraler Gabe zeigen.

Balletine of the second terror and the second

Beispiele für erfindungsgemäß verwendbare und bevorzugte cGMP PDE-Inhibitoren sind insbesondere die in der EP-A-0 463 756, EP-A-0 526 004, WO-A-94/28902 sowie EP-B-0 702 555 beschriebenen Pyrazolopyrimidone, deren jeweiliger Inhalt hiermit durch Bezugnahme eingeschlossen ist. Es handelt sich hierbei insbesondere um Verbindungen der folgenden allgemeinen Formel

$$R^3$$
O HN  $N$ 

worin

10

15

20

25

.....

5

R<sup>1</sup> bedeutet: Wasserstoff; C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl; C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Perfluoralkyl; oder C<sub>3</sub>-C<sub>5</sub>-Cycloalkyl; R<sup>2</sup> darstellt: Wasserstoff; C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl; C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Perfluoralkyl; oder C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl;

R<sup>3</sup> ist: C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl; C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Perfluoralkyl; C<sub>3</sub>-C<sub>5</sub>-Cycloalkyl; C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>Alkenyl; oder C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl;

R<sup>4</sup> bedeutet: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit OH, NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, CN, CONR<sup>5</sup>R<sup>6</sup> oder CO<sub>2</sub>R<sup>7</sup>; C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Alkenyl, gegebenenfalls substituiert mit CN, CONR<sup>5</sup>R<sup>6</sup> oder CO<sub>2</sub>R<sup>7</sup>; C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Alkanoyl, gegebenenfalls substituiert mit NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>; (Hydroxy)-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, gegebenenfalls substituiert mit NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, (C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>-Alkoxy)-C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-alkyl, gegebenenfalls substituiert mit OH oder NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, CO<sub>2</sub>R<sup>7</sup>; Halogen; NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, NHSO<sub>2</sub>NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>; NHSO<sub>2</sub>R<sup>8</sup>; SO<sub>2</sub>NR<sup>9</sup>R<sup>10</sup>; oder Phenyl, Pyridyl, Pyrimidinyl, Imidazolyl, Oxazolyl, Thiazolyl, Thienyl oder Triazolyl, von denen jedes gegebenenfalls substituiert ist mit Methyl;

R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> jeweils unabhängig Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl darstellen; oder zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, eine Pyrrolidinyl-, Piperidino-, Morpholino-, 4-N(R<sup>11</sup>)-Piperazinyl- oder Imidazolyl-Gruppe bilden, wobei diese Gruppe gegebenenfalls substituiert ist mit Methyl oder OH;

15

30

R<sup>7</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl ist;

R<sup>8</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, bedeutet; Televis and the second

R<sup>9</sup> und R<sup>10</sup> zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, eine Pyrrolidinyl-, Piperidino-, Morpholino-, 4-N(R<sup>12</sup>)-Piperazinyl-Gruppe bilden, wobei diese Gruppe gegebenenfalls substituiert ist mit C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkoxy, NR<sup>13</sup>R<sup>14</sup> oder CONR<sup>13</sup>R<sup>14</sup>:

- R<sup>11</sup> Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit Phenyl; (Hydroxy)-C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>-alkyl; oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkanoyl darstellt
- 10  $R^{12}$  Wasserstoff,  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl,  $(C_1$ - $C_3$ -Alkoxy)- $C_2$ - $C_6$ -alkyl; (Hydroxy)- $C_2$ - $C_6$ -alkyl;  $(R^{13}R^{14}N)$ - $C_2$ - $C_6$ -Alkyl;  $(R^{13}R^{14}NOC)$ - $C_1$ - $C_6$ -Alkyl;  $CONR^{13}R^{14}$ ;  $CSNR^{13}R^{14}$ , oder  $C(NH)NR^{13}R^{14}$  ist; und
  - R<sup>13</sup> und R<sup>14</sup> jeweils unabhängig Wasserstoff; C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl; (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkoxy)-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl; oder (Hydroxy)-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl bedeuten,

sowie ihre jeweiligen Salze, Hydrate, Alkoholate und Tautomere.

Hierunter erfindungsgemäß ganz besonders bevorzugt sind das 5-[2-Ethoxy-5-(4-20 methyl-1-piperazinylsulfonyl)-phenyl]-1-methyl-3-n-propyl-6,7-dihydro-1H-pyrazolo-[4,3-d]-pyrimidin-7-on (anderer Name: 5-[2-Ethoxy-5-(4-methyl-1-piperazinyl-sulfonyl)-phenyl]-1-methyl-3-n-propyl-1,6-dihydro-7H-pyrazolo-[4,3-d]-pyrimidin-7-on, auch als "Sildenafil" bekannt) und dessen Salze, so z.B. insbesondere das Citratsalz, das im Handel unter der Bezeichnung Viagra<sup>TM</sup> erhältlich ist (siehe insbesondere Beispiel 12 und Verbindung 3 des Anspruchs 3 der EP-A-0 463 756 sowie Anspruch 6 der EP-B-0 702 555).

Als cGMP PDE-Inhibitor erfindungsgemäß ebenfalls bevorzugt sind die in der WOA-99/24433 beschriebenen Verbindungen, deren Inhalt hiermit durch Bezugnahme
im vollen Umfang eingeschlossen ist. Es handelt sich hierbei um 2-phenylsubstituierte Imidazotriazinone der allgemeinen Formel

in welcher

1 1 1 2

- 5 R<sup>1</sup> für Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen steht;
  - R<sup>2</sup> für geradkettiges Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen steht;
- 10 R³ und R⁴ gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 8 Kohlenstoffatomen stehen, oder für eine geradkettige oder verzweigte Alkylkette mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen stehen, die gegebenenfalls durch ein Sauerstoffatom unterbrochen ist, und die gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Hydroxy, Halogen, Carboxyl, Benzyloxycarbonyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen und/oder durch Reste der Formeln -SO₃H, -(A)a-NR³R³, -O-CO-NR³'R³, -S(O)b-R³, -P(O)(OR¹¹),

Jan Bernsteine Militar

substituiert ist,

worin

5

a und b gleich oder verschieden sind und eine Zahl 0 oder 1 bedeuten,

A einen Rest CO oder SO<sub>2</sub> bedeutet,

10

R<sup>7</sup>, R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup> und R<sup>8</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff bedeuten, oder

15

Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, einen 5- bis 6-gliedrigen ungesättigten, partiell ungesättigten oder gesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus, mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeuten, wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Nitro, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Carboxyl, Halogen, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch eine Gruppe der Formel -(SO<sub>2</sub>)c-NR<sup>12</sup>R<sup>13</sup> substituiert sind,

and the track as works the case that a second of the contraction of the second second of the contract of the c

c eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

til fra kriftigelj skir lægåd elli ju heldfilling fra gjulasijnik (2)

5

R<sup>12</sup> und R<sup>13</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeuten,

oder

6.9 10

R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup> und R<sup>8</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Halogen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch eine Gruppe der Formel -(CO)<sub>d</sub>-NR<sup>14</sup>R<sup>15</sup> substituiert ist,

20

15

worin

R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

25

und

d eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

30

oder

13:342 4

R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> und/oder R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5bis 7-gliedrigen, gesättigten Heterocyclus bilden, der gegebenenfalls noch ein weiteres Heteroatom aus der Reihe S oder O oder einen Rest der Formel -NR<sup>16</sup> enthalten kann,

5

worin

tuiert ist,

10

R<sup>16</sup> Wasserstoff, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, Benzyl, einen 5- bis 7-gliedrigen aromatischen oder gesättigten Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, der gegebenenfalls durch Methyl substituiert ist, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoff-

atomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substi-

15

R<sup>9</sup> Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

20

R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

25

und/oder die oben unter R<sup>3</sup>/R<sup>4</sup> aufgeführte Alkylkette gegebenenfalls durch Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder durch einen 5- bis 7-gliedrigen, partiell ungesättigten, gesättigten oder ungesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus, der bis zu 4 Heteroatome aus der Reihe S, N; O oder einen Rest der Formel -NR<sup>17</sup> enthalten kann, substituiert ist,

30

worin

10

15

20

R<sup>17</sup> Wasserstoff, Hydroxy, Formyl, Trifluormethyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

und wobei Aryl und der Heterocyclus gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Nitro, Halogen, -SO<sub>3</sub>H, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Hydroxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy und/oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>2</sub>NR<sup>18</sup>R<sup>19</sup> substituiert sind,

worin

R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

und/oder

R<sup>3</sup> oder R<sup>4</sup> für eine Gruppe der Formel -NR<sup>20</sup>R<sup>21</sup> steht,

25 worin

R<sup>20</sup> und R<sup>21</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

Parameter and the property of the control of the co

30 und/oder

96

R<sup>3</sup> oder R<sup>4</sup> für Adamantyl stehen, oder

für Reste der Formeln

$$H_3C$$
 $C_6H_5$ 
 $C_6H_5$ 
 $C_6H_5$ 

5

oder für Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder für einen 5- bis 7-gliedrigen partiell ungesättigten, gesättigten oder ungesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus stehen, der bis zu 4 Heteroatome aus der Reihe S, N; O oder einen Rest der Formel -NR<sup>22</sup> enthalten kann,

10

worin

\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*

worin

R<sup>22</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>16</sup> hat und mit dieser gleich oder verschieden ist, oder

Carboxyl, Formyl oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeutet,

15

und wobei Cycloalkyl, Aryl und/oder der Heterocyclus gegebenenfalls einbis mehrfach, gleich oder verschieden durch Halogen, Triazolyl, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Nitro und/oder durch Gruppen der Formeln -SO<sub>3</sub>H, -OR<sup>23</sup>, (SO<sub>2</sub>)<sub>e</sub>NR<sup>24</sup>R<sup>25</sup>, -P(O)(OR<sup>26</sup>)(OR<sup>27</sup>) substituiert sind,

20

10

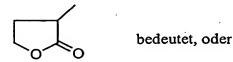
15

20

25

e eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

### R<sup>23</sup> einen Rest der Formel



Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder

Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, Benzyloxy, Tetrahydropyranyl, Tetrahydrofuranyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Carboxyl, Benzyloxycarbonyl oder Phenyl substituiert ist, das seinerseits ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Hydroxy oder Halogen substituiert sein kann,

und/oder Alkyl gegebenenfalls durch Reste der Formeln -CO-NR<sup>28</sup>R<sup>29</sup> oder -CO-R<sup>30</sup> substituiert ist,

worin

R<sup>28</sup> und R<sup>29</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder

dia te ile edi.

R<sup>28</sup> und R<sup>29</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 7-gliedrigen gesättigten Heterocyclus bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Heteroatom aus der Reihe S oder O enthalten kann,

10

15

20

und

R<sup>30</sup> Phenyl oder Adamantyl bedeutet,

R<sup>24</sup> und R<sup>25</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

Andrew Editions

R<sup>26</sup> und R<sup>27</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind

und/oder Cycloalkyl, Aryl und/oder der Heterocyclus gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das gegebenenfalls durch Hydroxy, Carboxyl, durch einen 5-bis 7-gliedrigen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O oder durch Gruppen der Formel -SO<sub>2</sub>-R<sup>31</sup>, P(O)(OR<sup>32</sup>)(OR<sup>33</sup>) oder -NR<sup>34</sup>R<sup>35</sup> substituiert ist,

worin

R<sup>31</sup> Wasserstoff bedeutet oder die oben angegebene Bedeutung von R<sup>9</sup> hat und mit dieser gleich oder verschieden ist,

R<sup>32</sup> und R<sup>33</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

R<sup>34</sup> und R<sup>35</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert ist, oder

valueres Helbry to a placific Reilio Sioder Olerificitus Irani.

R<sup>34</sup> und R<sup>35</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 6-gliedrigen gesättigten Heterocyclus bilden, der ein weiteres Heteroatom aus der Reihe S oder O oder einen Rest der Formel -NR<sup>36</sup> enthalten kann,

worin

R<sup>36</sup> Wasserstoff, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 7 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

oder

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 7-gliedrigen, ungesättigten oder gesättigten oder partiell ungesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus bilden, der gegebenenfalls bis zu 3 Heteroatome aus der Reihe S, N, O oder einen Rest der Formel -NR<sup>37</sup> enthalten kann,

worin

substituiert ist,

20

15

5

10

. , (1)

Wasserstoff, Hydroxy, Formyl, Trifluormethyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Trifluormethyl, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch Gruppen der Formel -(D)<sub>6</sub>NR<sup>38</sup>R<sup>39</sup>,

30

25

CONTRACTOR OF A STANDARD

 $-CO-(CH_2)_g-O-CO-R^{40}$ ,  $-CO-(CH_2)_h-OR^{41}$  oder  $-P(O)(OR^{42})(OR^{43})$ 

...

|    | • |   |
|----|---|---|
| wo | П | n |

g und h gleich oder verschieden sind und eine Zahl 1, 2, 3 oder 4 bedeuten,

5

und

f eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

The Alexander graphs are the following as the second of the second are a second or the second of the second of the second or the second of the

- 10 D eine Gruppe der Formel -CO oder -SO<sub>2</sub> bedeutet,
  - R<sup>38</sup> und R<sup>39</sup> gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> haben,
  - R<sup>40</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,
  - R<sup>41</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,

20

15

R<sup>42</sup> und R<sup>43</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

25

oder

R<sup>37</sup> einen Rest der Formel -(CO);-E bedeutet,

worir

30

eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

10

15

20

E Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeutet.

Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen 5- bis 6-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 4 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Nitro, Halogen, -SO<sub>3</sub>H, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Hydroxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>2</sub>-NR<sup>44</sup>R<sup>45</sup>, substituiert sind,

worin

R<sup>44</sup> und R<sup>45</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

oder

E Reste der Formeln

und der unter R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> aufgeführte, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildete Heterocyclus, gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden, gegebenenfalls auch geminal, durch Hydroxy, Formyl, Carboxyl,

MO.

 $t_{i} \in \mathcal{N}$ 

geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit bis jeweils zu 6 Kohlenstoffatomen, Nitro und Gruppen der Formeln -P(O)(OR<sup>46</sup>)(OR<sup>47</sup>),

$$O = NR^{48} \quad oder \quad --(CO)NR^{49}R^{50}$$

substituiert ist,

5

10

15

20

worin

R<sup>46</sup> und R<sup>47</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

R<sup>48</sup> Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

j eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

und

R<sup>49</sup> und R<sup>50</sup> gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> haben,

und/oder der unter R³ und R⁴ aufgeführte, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildete Heterocyclus, gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist, das gegebenenfalls einbis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Halogen, Carboxyl, Cycloalkyl oder Cycloalkyloxy mit jeweils 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>3</sub>H, -NR<sup>51</sup>R<sup>52</sup> oder P(O)OR<sup>53</sup>OR<sup>54</sup> substituiert ist,

10

15

20

 $f \gtrsim e^{\frac{2\pi}{3}}.$ 

worin

R<sup>51</sup> und R<sup>52</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Carboxyl,
Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit
jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

R<sup>53</sup> und R<sup>54</sup> gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben,

und/oder das Alkyl gegebenenfalls durch Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen substituiert ist, das seinerseits ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Halogen, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, oder durch eine Gruppe der Formel -NR<sup>51</sup>'R<sup>52</sup>' substituiert sein kann,

worin

R<sup>51</sup>' und R<sup>52</sup>' die oben angegebene Bedeutung von R<sup>51</sup> und R<sup>52</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

und/oder der unter R³ und R⁴ aufgeführte, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildete Heterocyclus, gegebenenfalls durch Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder durch einen 5- bis 7-gliedrigen, gesättigen, partiell ungesättigten oder ungesättigten Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O, gegebenenfalls auch über eine N-Funktion verknüpft, substituiert ist, wobei die Ringsysteme ihrerseits durch Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sein können,

 $\mathbb{R}^3 \text{ und } R^4 \text{ gemeinsam mit dem Stickstoffatom Reste der Formeln}$ 

म्बर्ग स्थानसङ्गारीप्रस्थात १८ व्यक्तित १८ वर्षा स्थान १८८५ । १८ वर्षा १५ वर्षा १८ वर्षा विकास १८६५ ।

25

10

$$H_3C$$
 $h_3C$ 
 $h_3C$ 

R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Hydroxy oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen,

sowie ihre jeweiligen Salze, Hydrate, Alkoholate und Tautomere.

Unter den in der WO-A-99/24433 genannten Verbindungen erfindungsgemäß ganz besonders bevorzugt sind das 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on (Bsp. 19 der WO-A-99/24433) und seine Salze, so z.B. das Hydrochlorid (Bsp. 20 der WO-A-99/24433), insbesondere in der Form des Trihydrats (Bsp. 336 der WO-A-99/24433).

Weitere erfindungsgemäß bevorzugte PDE V-Inhibitoren sind (a) Zaprinast (Am. J. Physiol., Vol. 264, Februar 1993, Seiten H419-H422; The Journal of Urology, Vol. 147, Seiten 1650-1655 (Juni 1992); The New England Journal of Medicine, Vol. 326(2), Seiten 90-94 (9. Januar 1992)); (b) Propentofyllin (JP-A-03/044324); und (c) Pentoxifyllin (Postgraduate Medicine, Vol. 93, No. 3, Impotence, 15. Februar 1993, Seiten 65-72; J.A.G.S., 41, Seiten 363-366, 1993).

Rived Rigomonasm mit dem Stickschäupe Robe der Farmela

Weitere erfindungsgemäß bevorzugte PDE V-Inbibitoren sind in den folgenden Druckschriften offenbart, deren Inhalt im vollen Umfang durch Bezugnahme eingeschlossen ist:

- 5-Substituierte Pyrazolo-[4,3-d]-pyrimidin-7-one gemäß EP-A-0 201 188;
- Griseolsäurederivate gemäß EP-A-0 214 708 und EP-A-0 319 050;
- 2-Phenylpurinonderivate gemäß EP-A-0 293 063;
- Phenylpyridonderivate gemäß EP-A-0 347 027;
- Anellierte Pyrimidinderivate gemäß EP-A-0 347 146;
- Kondensierte Pyrimidinderivate gemäß EP-A-0 349 239;
- Pyrimidopyrimidinderivate gemäß EP-A-0 351 058;
- Purinverbindungen gemäß EP-A-0 352 960;
- Chinazolinderivate gemäß EP-A-0 371 731;
- Phenylpyrimidonderivate gemäß EP-A-0 395 328;
- Imidazochinoxalinonderivate oder ihre Azaanalogen gemäß EP-A-0 400 583;
- Phenylpyrimidonderivate gemäß EP-A-0 400 799;
- Phenylpyridonderivate gemäß EP-A-0 428 268;
- Pyrimidopyrimidinderivate gemäß EP-A-0 442 204;
- 4-Aminochinazolinderivate gemäß EP-A-0 579 496;
- 4,5-Dihydro-4-oxo-pyrrolo-[1,2-a]-chinoxalinderivate und ihre Azaanalogen gemäß EP-A-0 584 487;
- Polycyclische Guaninderivate gemäß WO-A-91/19717;
- Stickstoffhaltige Heterocyclen gemäß WO-A-93/07124;
- Polycyclische 2-Benzyl-Guaninderivate gemäß WO-A-94/19351;
- Chinazolinderivate gemäß US-A-4 060 615;
- 6-Heterocyclyl-pyrazolo-[3,4-d]-pyrimidin-4-one gemäß US-A-5 294 612;
- Benzimidazole gemäß JP-A 5-222000;
- Cycloheptimidazol gemäß European Journal of Pharmacology 1994, 251, Seite 1;

• N-enthaltende Heterocyclen gemäß WO-A-94/22855.

Weitere erfindungsgemäß verwendbare und bevorzugte PDE-Inhibitoren sind:

Tetracyclische Derivate gemäß WO-A-95/19978;

10

15

25

- 4-Aminopyrimidin-Derivate gemäß EP-A-0 640 599; 700 1000 2000 1000
  - Imidazochinazolin-Derivate gemäß EP-A-0 668 280;
  - Chinazolinverbindungen gemäß EP-A-0 669 324;
- 4-Aminochinazolin-Derivate gemäß US-A-5 436 233.

Weitere erfindungsgemäß verwendbare und gleichermaßen bevorzugte PDE-Inhibitoren sind die Verbindungen gemäß EP-A-0 579 496; WO-A-93/07124; US-A-5 294 612 und WO-A-94/22855, deren Inhalt durch Bezugnahme hiermit eingeschlossen ist.

Beispiele für erfindungsgemäß besonders bevorzugte PDE-Hemmer aus den zuvor genannten Druckschriften sind die folgenden Verbindungen:

- 1,3-Dimethyl-5-benzylpyrazolo-[4,3-d]-pyrimidin-7-on (Herstellung gemäß EP-A-0 201 188, Beispiel 1);
- 2-(2-Propoxyphenyl)-6-purinon (Herstellung gemäß EP-A-0 293 063, Beispiel 1);
- 6-(2-Propoxyphenyl)-1,2-dihydro-2-oxopyridin-3-carboxamid (Herstellung gemäß EP-A-0 347 027, Beispiel 2);
- 2-(2-Propoxyphenyl)-pyrido-[2,3-d]-pyrimid-4(3H)-on (Herstellung gemäß EP-A-0 347 146, Beispiel 1);
  - 7-Methylthio-4-oxo-2-(2-propoxyphenyl)-3,4-dihydropyrimido-[4,5-d]-pyrimidin (Herstellung gemäß EP-A-0 351 058, Beispiel 1);
  - 6-Hydroxy-2-(2-propoxyphenyl)-pyrimidin-4-carboxamid (Herstellung gemäß EP-A-0 395 328, Beispiel 15);
  - 1-Ethyl-3-methylimidazo-[1,5-a]-chinoxalin-4(5H)-on (Herstellung emäß EP-A-0 400 583);
  - 4-Phenylmethylamino-6-chlor-2-(1-imidazolyl)-chinoxalin (Herstellung gemäß EP-A-0 579 496, Beispiel 5(c));

ي ما يون المنظر المنظر المن المنظر المن المنظر المنظر المن المنظم المنظر المنظ

\* Technica A-DW Edward dawles Charles WO-A-rechnished

10

1

30

- 5-Ethyl-8-[3-(N-cyclohexyl-N-methylcarbamyl)-propyloxy]-4,5-dihydro-4-oxo-pyrido-[3,2-e]-pyrrolo-[1,2-a]-pyrazin (Herstellung gemäß EP-A-0 584 487, Beispiel 1);
  - 5'-Methyl-3'-(phenylmethyl)-spiro-[cyclopentan-1,7'(8'H)-(3'H)-imidazo[2,1-b]-purin]-4'(5'H)-on (Herstellung gemäß WO-A-91/19717, Beispiel 9A3);
  - 1-[6-Chlor-4-(3,4-methylendioxybenzyl)-aminochinazolin-2-yl)-piperidin-4-carbonsäure (Herstellung gemäß WO-A-93/97124);
- (6aR,9aS)-2-(4-Trifluormethylphenyl)-methyl-5-methyl-3,4,5,6a,7,8,9,9a-octa-hydrocyclopent-[4,5]-imidazo-[2,1-b]-purin-4-on (Herstellung gemäß WO-A-94/19351, Beispiel 14);
  - 1-tert.-Butyl-3-phenylmethyl-6-(4-pyridyl)-pyrazolo-[3,4-d]-pyrimid-4-on (Herstellung gemäß US-A-5 294 612, Beispiel 90);
  - 1-Cyclopentyl-3-methyl-6-(4-pyridyl)-4,5-dihydro-1H-pyrazolo-[3,4-d]-pyrimid-4-on (Herstellung gemäß US-A-5 294 612, Beispiel 83);
- 2-Butyl-1-(2-chlorbenzyl)-6-ethoxycarbonylbenzimidazol (Herstellung gemäß JP-A-5-222000);
  - 2-(4-Carboxypiperidino)-4-(3,4-methylendioxybenzyl)-amino-6-nitrochinazolin (Herstellung gemäß WO-A-94/22855, Beispiel II);
  - 2-Phenyl-8-ethoxycycloheptimidazol (KT2-734);
- 1-[6-Chlor-4-(3,4-methyldioxybenzyl)-aminochinazolin-2-yl]-piperidin-4-carbonsäure (Herstellung gemäß WO-A-93/07124);
  - (6aR,9aS)-2-(4-Trifluormethylphenyl)-methyl-5-methyl-3,4,5,6a,7,8,9,9a-octa-hydrocyclopent-[4,5]-imidazo-[2,1-b]-purin-4-on (Herstellung gemäß WO-A-94/19351, Beispiel 14);
- 1-tert.-Butyl-3-phenylmethyl-6-(4-pyridyl)-pyrazolo-[3,4-d]-pyrimid-4-on (Herstellung gemäß US-A-5 294 612, Beispiel 90);
  - 1-Cyclopentyl-3-methyl-6-(4-pyridyl-4,5-dihydro-1H-pyrazolo-[3,4-d]-pyrimid-4-on (Herstellung gemäß US-A-5 294 612, Beispiel 83);
  - 2-(4-Carboxypiperidino)-4-(3,4-methylendioxybenzyl)-amino-6-nitro-chinazolin (Herstellung gemäß WO-A-94/22855, Beispiel II).

Weitere erfindungsgemäß verwendbare cGMP PDE-Inhibitoren sind die folgenden Verbindungen:

- Pyrazolopyrimidin-Derivate gemäß EP-A-0 636 626;
- 4-Aminopyrimidin-Derivate gemäß EP-A-0 640 599;
- Imidazochinazolin-Derivate gemäß WO-A-95/06648;
  - Anthranilsäure-Derivate gemäß WO-A-95/18097;
  - 4-Aminochinazolin-Derivate gemäß US-A-5 436 233;
  - Tetracyclische Derivate gemäß WO-A-95/19978;
  - Imidazochinazolin-Derivate gemäß EP-A-0 668 280;
- Chinazolinverbindungen gemäß EP-A-0 669 324.

Weitere erfindungsgemäß bevorzugte PDE-Inhibitoren, insbesondere cGMP PDE-Inhibitoren, sind in den folgenden Druckschriften offenbart, deren Inhalt hiermit durch Bezugnahme eingeschlossen ist:

- Chinolonderivate gemäß WO-A-98/53819;
  - Pyrazolo[4,3-d]-pyrimidin-Derivate gemäß EP-A-911333;
  - Pyrazolopyrimidone gemäß WO-A-98/49166;
  - Verbindungen gemäß WO-A-96/16644;
  - Bicyclische Heterocyclen gemäß WO-A-96/16657;
- Pyrazolopyrimidone gemäß WO-A-93/06104;
  - Pyrazolopyrimidone gemäß WO-A-93/07149;
  - Chinazoline gemäß WO-A-93/12093;
  - Purinone gemäß WO-A-94/00453;
  - Pyridopyrimidinone gemäß WO-A-94/05661;
- Verbindungen gemäß US-A-5 272 147 und US-A-5 250 534; und

Weitere erfindungsgemäß bevorzugte PDE-Inhibitoren, insbesondere cGMP PDE-Inhibitoren, sind ausgewählt aus der Gruppe von:

• 4-(3-Chlor-4-methoxybenzyl)amino-1-(4-hydroxypiperidino)-6-phthalazincarbonitril und dessen Salzen, Tautomeren, Alkoholaten und Hydraten, insbesondere

- 4-(3-Chlor-4-methoxybenzyl)-amino-1-(4-hydroxypiperidino)-6-phthalazincarbo-nitrilhydrochlorid;
- 1-[4-[(1,3-Benzodioxol-5-ylmethyl)amino]-6-chlor-2-chinazolyl]-4-piperidincarbonsäure und dessen Salzen, Tautomeren, Alkoholaten und Hydraten, insbesondere dem Natriumsalz;
- 4-Brom-6-[3-(4-chlorphenyl)propoxy]-5-[(3-piperidinylmethyl)amino]-3(2H)pyridazinon und dessen Salzen, Tautomeren, Alkoholaten und Hydraten,
  insbesondere 4-Brom-6-[3-(4-chlorphenyl)propoxy]-5-[(3-piperidinylmethyl)amino]-3(2H)-pyridazinonhydrochlorid.

10

5

Weitere erfindungsgemäß bevorzugte PDE-Inhibitoren, insbesondere cGMP PDE-Inhibitoren, sind in den folgenden Druckschriften offenbart, deren Inhalt hiermit durch Bezugnahme eingeschlossen ist:

- Carbazolderivate und deren Salze gemäß WO-A-99/21831 (Fujisawa);
- Dihydropyrazolopyrimidinonderivate gemäß WO-A-98/40384 (BAYER) und DE-A-197 09 877 (BAYER);
  - Purin- und Pyrazolopyrimidinderivate gemäß DE-A-197 09 126 (BAYER);
  - Isochinolinonderivate gemäß WO-A-98/38168 (Tanabe);
  - substituierte Azaindolverbindungen gemäß JP-A-10120681 (Fujisawa);
- Indolizinverbindungen gemäß JP-A-10120680 (Fujisawa);
  - (Amino-thieno-pyrimidinyl)-heterocyclische Säurederivate gemäß DE-A-196 44 228 (Merck) und WO-A-98/17668 (Merck);
  - 2-Amino-thiophen-3-carboxamidderivate gemäß DE-A-196 42 451 (Merck) und WO-A-98/16521 (Merck);
- Pyridocarbazolderivate gemäß WO-A-97/45427 (Mochida);

  - N-Benzyl-3-indenylacetamidderivate gemäß WO-A-99/31065 (Baverstock/Cell Pathways/Univ. Arizona State);
  - Pyridocarbazolverbindungen gemäß WO-A-99/26946 (Mochida); Holekingen
- Thienopyrimidinderivate gemäß DE-A-197 52 952 (Merck) und WO-A-99/28325 (Merck);

10

15

25

- Indolderivate gemäß WO-A-98/15530 (Fujisawa);
- Pyrazolopyridazinone gemäß WO-A-98/14448 (Kyorin);
- Phenylalkylthienopyrimidinderivate gemäß DE-A-196 32 423 (Merck) und WO-A-98/06722 (Merck);
- Verbindungen gemäß WO-A-96/21435 (Euroceltique);
  - Dihydropyrazolopyrrole gemäß WO-A-95/19362 (Pfizer);
  - Verbindungen gemäß WO-A-95/00516 (Euroceltique).

Außer den beiden zuvor genannten Wirkstoffkomponenten A und B kann das erfindungsgemäße Kombinationspräparat noch weitere beliebige Wirkstoffe enthalten, sofern diese nicht dem Indikationsgebiet zuwiderlaufen und nicht die Wirkung des PDE-Hemmers und des Lipidsenkers beeinträchtigen.

Diese weiteren, gegebenenfalls vorhandenen Wirkstoffe können - wie schon die Wirkstoffkomponenten A und B - entweder als echte Mischung zusammen mit A und/oder B vorliegen oder aber auch räumlich getrennt hiervon vorliegen. Ihre Verabreichung kann parallel oder gleichzeitig oder zeitlich abgestuft zu der/den Wirkstoffkomponente(n) A und/oder B erfolgen.

- Zu den weiteren, gegebenenfalls vorhandenen Wirkstoffen des erfindungsgemäßen Kombinationspräparates zählen beispielsweise:
  - weitere, die Erektionsfähigkeit verbessernde Wirkstoffe, die nicht zu der Klasse der PDE-Hemmer gehören, so z.B.: α-adrenergische Antagonisten wie z.B. Yohimbin oder Vasomax<sup>®</sup> von der Firma Zonagen; oder auch solche Substanzen, wie sie in der WO-A-98/52569 genannt sind, deren Inhalt hiermit durch Bezugnahme eingeschlossen ist; oder Prostaglandine-E1; oder Seretonin-Antagonisten;
  - Wirkstoffe aus dem kardiovaskulären Indikationsbereich;
  - Wirkstoffe aus dem ZNS- und cerebralen Indikationsbereich;
- 30 The To Vitamine; The Colored Journal of the Late of the Service District Control of the Colored Control of the
  - Mineralstoffe;

15

20

25

30

. . . .

The state of the s

• Spurenelemente.

Für die Applikation der beiden Wirkstoffkomponenten A und B (und der gegebenenfalls vorhandenen weiteren Wirkstoffe) kommen jeweils alle üblichen Applikationsformen in Betracht. Vorzugsweise erfolgt die Applikation oral, perlingual, sublingual, nasal, transdermal, buccal, intravenös, rektal, inhalativ oder parenteral. Vorzugsweise erfolgt die Applikation oral, sublingual oder nasal. Ganz besonders bevorzugt ist die orale Applikation.

Des weiteren ist es möglich, die beiden Wirkstoffkomponenten A und B bei räumlicher getrennter bzw. zeitlich versetzter Verabreichung in unterschiedlicher Darreichungsform zu applizieren.

Die beiden Wirkstoffkomponenten A und B können - zusammen oder räumlich getrennt - jeweils in an sich bekannter Weise in die üblichen Formulierungen überführt werden, wie Tabletten, Dragees, Pillen, Granulate, Aerosole, Sirupe, Emulsionen, Suspensionen und Lösungen, unter Verwendung inerter, nicht toxischer, pharmazeutisch geeigneter Trägerstoffe oder Lösungsmittel. Hierbei sollten die therapeutisch wirksamen Komponenten A und B jeweils in einer Konzentration von etwa 0,5 bis 90-Gew.-% der Gesamtmischung vorhanden sein, d.h. in Mengen, die ausreichend sind, um den angegebenen Dosierungsspielraum zu erreichen.

Die Formulierungen werden beispielsweise hergestellt durch Verstrecken der beiden Wirkstoffkomponenten A und B mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln, wobei z.B. im Fall der Benutzung von Wasser als Verdünnungsmittel gegebenenfalls organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden können.

Für die Anwendung beim Menschen werden bei oraler Administration Dosierungen von 0,001 bis 50 mg/kg, vorzugsweise von 0,001 mg/kg bis 20 mg/kg, insbesondere 0,001 bis 10 mg/kg Körpergewicht, besonders bevorzugt 0,001 mg/kg bis 5 mg/kg,

10

HONOR OF THE BOY OF THE SERVICE

: W.

der jeweiligen Wirkstoffkomponente A oder B zur Erzielung wirksamer und sinnvoller Ergebnisse verabreicht.

Trotzdem kann es gegebenenfalls erforderlich sein, von den hier genannten Mengen abzuweichen, und zwar in Abhängigkeit vom Körpergewicht bzw. von der Art des Applikationsweges, vom individuellen Verhalten gegenüber dem Kombinationspräparat, von der Art der Formulierung und von dem Zeitpunkt bzw. Intervall, zu welchem die Verabreichung erfolgt. So kann es in einigen Fällen ausreichend sein, mit weniger als der vorgenannten Mindestmenge auszukommen, während in anderen Fällen die genannte obere Grenze überschritten werden muss.

Im Falle der Applikation größerer Mengen kann es empfehlenswert sein, diese in mehreren Einzelgaben über den Tag zu verteilen.

Die vorliegende Erfindung wird rein exemplarisch, aber keinesfalls beschränkend durch das folgende Ausführungsbeispiel veranschaulicht.

en til med en la la la la la ment i i i i de stat dag en la av stadisk i belig en en generale fra de la della Banker i medne skalligette i fleste i flegge 1003/0 påre menske gjar i belig en belig ette betar påre gjar Banker i i land gjargette i være sig en norskæ 2005/1000 gjare i væren påret gjarget belig ette skallinget.

Selver State

Butter of the Control of the St.

## re Beispiel despendie en grooned de remain en dis en en 10 fam enkey en en en ginde est

5 · ·

10

15

20

25

30

In einer placebokontrollierten Studie wurden zwölf adulte, männliche Kaninchen vom Tierstamm HsdHHL Watanables mit einem Körpergewicht von 3-5 kg, die zuchtbedingt unter Hypercholesterinämie und Arteriosklerose leiden, mit einem selektiven cGMP PDE-Hemmer behandelt (3 mg/kg, intravenös).

The Pink of the little arms hearing by the Independent of the particle and

Die Tiere hatten freien Zugang zu Wasser und konnten 2 Stunden pro Tag Futter zu sich nehmen. Die Tiere wurden in einem 10/14-Stunden Tag-Nacht-Rhythmus gehalten (Licht an ab 8.00 Uhr), und die Umgebungstemperatur betrug 22 bis 24°C.

Als selektiver cGMP PDE-Hemmer wurde das 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on-hydrochlorid-trihydrat (Bsp. 336 der WO-A-99/24433) verwendet.

Für die intravenöse Injektion wurde der PDE-Inhibitor in physiologischer Kochsalzlösung (0,9 Vol.-%) gelöst.

Sechs der zwölf Kaninchen war 7 Tage lang vor der Behandlung mit dem PDE-Hemmer täglich, d.h. also 7 Tage aufeinanderfolgend, subkutan ein Lipidsenker, nämlich Cerivastatinnatrium (d.h. das Mononatriumsalz des Cerivastatins), verabreicht worden (1 mg/kg Körpergewicht, Cerivastatinnatrium gelöst in physiologischer Kochsalzlösung).

Den anderen sechs Kaninchen war stattdessen subkutan eine physiologische Kochsalzlösung verabreicht worden (Kontrolle).

(2006年) (1007年)

Die sechs mit Cerivastatinnatrium vorbehandelten Kaninchen erhielten den PDE-Hemmer jeweils 1 Tag und 3 Tage nach Beendigung der 7-tägigen Cerivastatinnatriumvorbehandlung.

калык Устоонандатылыуыны үкк деп <mark>ырыбатырыныны</mark> болышын коры (ырын

10

15

20

25

30

Die übrigen sechs, nicht mit Cerivastatinnatrium vorbehandelten Kaninchen erhielten den PDE-Hemmer 1 Tag nach Beendingung der 7tägigen subkutanen Gabe der Kochsalzlösung (Kontrolle).

Die Erektion wurde gewertet, indem die Länge des hervortretenden Penis mit einer Schieblehre gemessen wurde. Die Messung wurde jeweils 5, 10, 15, 30, 45, 60 und 120 Minuten nach Verabreichung des PDE-Hemmers durchgeführt. Die Tiere wurden dazu jedesmal aus dem Käfig geholt, am Nackenfell und den Hinterläufen festgehalten, auf den Rücken gedreht und vermessen. Unter Ruhebedingungen, d.h. im nichterigierten Zustand, ist der Kaninchenpenis in der Schamregion nicht sichtbar und von der Penishaut vollständig bedeckt.

Wie die beiliegende Fig. 2 veranschaulicht, zeigten die sechs mit dem Lipidsenker Cerivastatinnatrium vorbehandelten Kaninchen (obere und mittlere Kurven) nach Gabe des PDE-Hemmers überraschenderweise eine deutlich stärkere Erektion als die sechs Kaninchen, welche nicht mit dem Lipidsenker vorbehandelt worden waren (untere Kurve).

Ein Vergleich der oberen und mittleren Kurve der Fig. 2 zeigt auch, dass die Verbesserung der Erektionsfähigkeit in den vorbehandelten Tieren nach Aussetzen der Behandlung mit dem Lipidsenker wieder abnahm. So war die Erektion 1 Tag nach Beendigung der Cerivastatinnatrium-Vorbehandlung noch stärker als bereits 3 Tage nach Beendigung der Cerivastatinnatrium-Vorbehandlung. Auch dies belegt, dass die überraschend eintretende Verbesserung der Wirkung des PDE-Hemmers ursächlich auf den Lipidsenker zurückzuführen ist.

Wie der Versuch zeigt, bringt bereits eine erst kurz vor Gabe der PDE-Hemmers einsetzende Vorbehandlung mit dem Lipidsenker völlig unerwartet eine Verstärkung der durch den PDE-Hemmer ausgelösten Erektion mit sich. Die auf diese Weise verbesserte Wirkung des PDE-Hemmers ist insofern überraschend, weil angesichts des kurzen Vorbehandlunsgsintervalls mit dem Lipidsenker überhaupt noch keine (signi-

CAN DESCRIPTION OF STREET OF STREET

fikante) Verbesserung der Hypercholesterinämie, geschweige denn der Arteriosklerose eingetreten war.

taka kalungatan kabbumban di jalak ang kabumatan kalangan beria di perlamban bitan baharan bermulah

Ohne sich auf eine bestimmte Theorie festlegen zu wollen, lässt sich die synergistische Wirkung des PDE-Hemmers zusammen mit dem Lipidsenkers möglicherweise durch eine Verbesserung der Endothelfunktion erklären, wie dies in der allgemeinen Beschreibung bereits zuvor diskutiert worden ist. Dieser synergistische Effekt war für den Fachmann aber in keiner Weise vorhersehbar und muss daher als vollkommen überraschend gewertet werden.

10

5

Das Ausführungsbeispiel belegt somit eindrucksvoll die Verbesserung der PDE-inhibitorischen Wirkung des PDE-Hemmers durch den in Kombination hiermit verabreichten Lipidsenker.

Dem Fachmann werden aber noch zahlreiche weitere Ausführungsformen bei der Durchführung der vorliegenden Erfindung geläufig sein, ohne dass er damit den Rahmen der vorliegenden Erfindung verlässt.

Aug Ballop 2 (fluster flusser batter) i de 1997 fluster

Indebiterent (A. Calle arm et after priese en et ("Bile aoid toquellumpett. Petterioriser wid inzen Deckur en 100 km et 100 km e lastere und sinne Analonen (C

### Patentansprüche

- 1. Kombinationspräparat, enthaltend als pharmazeutisch wirksame Bestandteile mindestens eine Wirkstoffkomponente A und mindestens eine Wirkstoffkomponente B, dadurch gekennzeichnet, dass die Wirkstoffkomponente A ein PDE-Inhibitor, vorzugsweise ein cGMP PDE-Inhibitor, und die Wirkstoffkomponente B ein Lipidsenker ist.
- 2. Kombinationspräparat nach Anspruch 1 zur Behandlung der sexuellen Dys10 funktion bei Männern oder Frauen.
  - 3. Kombinationspräparat nach Anspruch 2 zur Behandlung der erektilen Dysfunktion.
- 4. Kombinationspräparat nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass die beiden Wirkstoffkomponenten A und B entweder gleichzeitig oder aber zeitlich abgestuft angewandt werden.
- 5. Kombinationspräparat nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekenn20 zeichnet, dass die Wirkstoffkomponenten A und B als funktionelle Einheit
  vorliegen, insbesondere in Form einer Mischung, eines Gemisches oder eines
  Gemenges.
- 6. Kombinationspräparat nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Wirkstoffkomponenten A und B (räumlich) getrennt voneinander vorliegen, insbesondere als "kit-of-parts".
- Kombinationspräparat nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass der Lipidsenker (Wirkstoffkomponente B) ausgewählt ist aus der Gruppe von (a) HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren; (b) Squalen-Synthase-Inhibitoren; (c) Gallensäure-Absorptionshemmern ("Bile acid sequestrants"); (d) Fibrinsäure und ihren Derivaten; (e) Nikotinsäure und ihren Analogen; (f) ω3-Fettsäuren.

 $\phi(x)$  is the strip of the x and x and x are x and y and y . The x are y and y

8. Kombinationspräparat nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass der Lipidsenker (Wirkstoffkomponente B) ein HMG-CoA-Reduktase-Inhibitor ist und insbesondere ausgewählt ist aus der Gruppe der Statine, vorzugsweise aus der Gruppe von Atorvastatin, Cerivastatin, Fluvastatin, Lovastatin, Pravastatin, Itavastatin, Simvastatin und (+)-(3R,5S)-Bis-(7-(4-(4-fluorphenyl)-6-isopropyl-2-(N-methyl-N-methansulfonylamino)-pyrimidin-5-yl)-3,5-dihydroxy-6(E)-heptensäure, sowie deren jeweiligen Salzen, Hydraten, Alkoholaten, Estern und Tautomeren.

10

4,400

5

- 9. Kombinationspräparat nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass der Lipidsenker (Wirkstoffkomponente B) Atorvastatin oder dessen Salz, Hydrat, Alkoholat, Ester und Tautomeres ist.
- 15 10. Kombinationspräparat nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass der Lipidsenker (Wirkstoffkomponente B) Cerivastatin oder dessen Salz, Hydrat, Alkoholat, Ester und Tautomeres ist.
- 11. Kombinationspräparat nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekenn20 zeichnet, dass der PDE-Hemmer (Wirkstoffkomponente A) ein cGMP PDEHemmer ist und insbesondere ausgewählt ist aus der Gruppe von Pyrazolopyrimidonen der folgenden allgemeinen Formel

25

worin

R<sup>1</sup> Wasserstoff; C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl; C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Perfluoralkyl; oder C<sub>3</sub>-C<sub>5</sub>-Cycloalkyl bedeutet;

10

15

20

- R<sup>2</sup> Wasserstoff; C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl; C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Perfluoralkyl; oder C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl darstellt;
- R<sup>3</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl; C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Perfluoralkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>5</sub>-Cycloalkyl; C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>Alkenyl; oder C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl ist;
- C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit OH, NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, CN, CONR<sup>5</sup>R<sup>6</sup> oder CO<sub>2</sub>R<sup>7</sup>; C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Alkenyl, gegebenenfalls substituiert mit CN, CONR<sup>5</sup>R<sup>6</sup> oder CO<sub>2</sub>R<sup>7</sup>; C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Alkanoyl, gegebenenfalls substituiert mit NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>; (Hydroxy)-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, gegebenenfalls substituiert mit NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, (C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>-Alkoxy)-C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-alkyl, gegebenenfalls substituiert mit OH oder NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, CO<sub>2</sub>R<sup>7</sup>; Halogen; NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, NHSO<sub>2</sub>NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>; NHSO<sub>2</sub>R<sup>8</sup>; SO<sub>2</sub>NR<sup>9</sup>R<sup>10</sup>; oder Phenyl, Pyridyl, Pyrimidinyl, Imidazolyl, Oxazolyl, Thiazolyl, Thienyl oder Triazolyl, von denen jedes gegebenenfalls substituiert ist mit Methyl bedeutet;
- R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> jeweils unabhängig Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl darstellen; oder zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, eine Pyrrolidinyl-, Piperidino-, Morpholino-, 4-N(R<sup>11</sup>)-Piperazinyl- oder Imidazolyl-Gruppe bilden, wobei diese Gruppe gegebenenfalls substituiert ist mit Methyl oder OH;
- R<sup>7</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl ist;
- R<sup>8</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, bedeutet;

nassenald - C-Cychings - Cyclytainaine

R<sup>9</sup> und R<sup>10</sup> zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, eine Pyrrolidinyl-, Piperidino-, Morpholino-, 4-N(R<sup>12</sup>)-Piperazinyl-Gruppe bilden, wobei diese Gruppe gegebenenfalls substituiert ist mit C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkoxy, NR<sup>13</sup>R<sup>14</sup> oder CONR<sup>13</sup>R<sup>14</sup>;

parestruction, solution

10

15

20

25

3-3-5

- R<sup>11</sup> Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit Phenyl; (Hydroxy)-C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>-alkyl; oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkanoyl darstellt;
- $R^{12}$  Wasserstoff,  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl,  $(C_1$ - $C_3$ -Alkoxy)- $C_2$ - $C_6$ -alkyl; (Hydroxy)- $C_2$ - $C_6$ -alkyl;  $(R^{13}R^{14}N)$ - $C_2$ - $C_6$ -Alkyl;  $(R^{13}R^{14}NOC)$ - $C_1$ - $C_6$ -Alkyl;  $CONR^{13}R^{14}$ ;  $CSNR^{13}R^{14}$ , oder  $C(NH)NR^{13}R^{14}$  ist; und
- R<sup>13</sup> und R<sup>14</sup> jeweils unabhängig Wasserstoff; C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl; (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkoxy)-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl; oder (Hydroxy)-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl bedeuten,

sowie ihren jeweiligen Salzen, Hydraten, Alkoholaten und Tautomeren.

12. Kombinationspräparat nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass der PDE-Hemmer (Wirkstoffkomponente A) ein cGMP PDE-Hemmer ist und insbesondere ausgewählt ist aus der Gruppe von 2-phenylsubstituierten Imidazotriazinonen der allgemeinen Formel

in welcher

- R<sup>1</sup> für Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen steht;
- R<sup>2</sup> für geradkettiges Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen steht;

tikan libaga dajan geberahésan tintuk di libaga bermulah

:10

15

20

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 8 Kohlenstoffatomen stehen, oder

für eine geradkettige oder verzweigte Alkylkette mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen stehen, die gegebenenfalls durch ein Sauerstoffatom unterbrochen ist, und die gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Hydroxy, Halogen, Carboxyl, Benzyloxycarbonyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen und/oder durch Reste der Formeln -SO<sub>3</sub>H, -(A)<sub>a</sub>-NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -O-CO-NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -S(O)<sub>b</sub>-R<sup>9</sup>, -P(O)(OR<sup>10</sup>)(OR<sup>11</sup>),

substituiert ist,

worin

a und b gleich oder verschieden sind und eine Zahl 0 oder 1 bedeuten,

A einen Rest CO oder SO<sub>2</sub> bedeutet,

R<sup>7</sup>, R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup> und R<sup>8</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff bedeuten, oder

Land Control of the State of th

Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, einen 5- bis 6-gliedrigen ungesättigten, partiell ungesättigten oder gesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus, mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeuten, wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Nitro, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Carboxyl, Halogen, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch eine Gruppe der Formel -(SO<sub>2</sub>)<sub>c</sub>-NR<sup>12</sup>R<sup>13</sup> substituiert sind,

worin

c eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

Formel -(CO)<sub>d</sub>-NR<sup>14</sup>R<sup>15</sup> substituiert ist,

15

10

5

R<sup>12</sup> und R<sup>13</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeuten,

20

25

oder

R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup> und R<sup>8</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Halogen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch eine Gruppe der

30

adipung bito dinancembe e. I sem permitanan pro-desire. I abito i pa worin pamai at hareatde atopelikation se si l'ito i pile catais. Il contrait R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

und .

d eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

oder

10

5

R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> und/oder R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5bis 7-gliedrigen, gesättigten Heterocyclus bilden, der gegebenenfalls noch ein weiteres Heteroatom aus der Reihe S oder O oder einen Rest der Formel -NR<sup>16</sup> enthalten kann,

15

worin

20

R<sup>16</sup> Wasserstoff, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, Benzyl, einen 5- bis 7-gliedrigen aromatischen oder gesättigten Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, der gegebenenfalls durch Methyl substituiert ist, oder

geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

25

R<sup>9</sup> Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

30

R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

und/oder die oben unter R<sup>3</sup>/R<sup>4</sup> aufgeführte Alkylkette gegebenenfalls durch Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder durch einen 5- bis 7-gliedrigen, partiell ungesättigten, gesättigten oder ungesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus, der bis zu 4 Heteroatome aus der Reihe S, N; O oder einen Rest der Formel -NR<sup>17</sup> enthalten kann, substituiert ist,

worin

10

ي أنيد

5

R<sup>17</sup> Wasserstoff, Hydroxy, Formyl, Trifluormethyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

15

oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

20

und wobei Aryl und der Heterocyclus gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Nitro, Halogen, -SO<sub>3</sub>H, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Hydroxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy und/oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>2</sub>NR<sup>18</sup>R<sup>19</sup> substituiert sind,

worin

25

R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

und/oder

30

R<sup>3</sup> oder R<sup>4</sup> für eine Gruppe der Formel -NR<sup>20</sup>R<sup>21</sup> steht,

I would not be the more notice of a six in which wind or a

To woring companion is probled in a sold in terminal in

R<sup>20</sup> und R<sup>21</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

und/oder

R<sup>3</sup> oder R<sup>4</sup> für Adamantyl stehen, oder für Reste der Formeln

$$H_3C$$
 $C_6H_5$ 
 $C_6H_5$ 
 $C_8O_2$ 

10

5

oder für Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder für einen 5- bis 7-gliedrigen partiell ungesättigten, gesättigten oder ungesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus stehen, der bis zu 4 Heteroatome aus der Reihe S, N; O oder einen Rest der Formel -NR<sup>22</sup> enthalten kann,

15

worin

20

R<sup>22</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>16</sup> hat und mit dieser gleich oder verschieden ist, oder
Carboxyl, Formyl oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu
5 Kohlenstoffatomen bedeutet,

25

und wobei Cycloalkyl, Aryl und/oder der Heterocyclus gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Halogen, Triazolyl, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Nitro und/oder durch Gruppen der Formeln -SO<sub>3</sub>H, -OR<sup>23</sup>, (SO<sub>2</sub>)<sub>e</sub>NR<sup>24</sup>R<sup>25</sup>, -P(O)(OR<sup>26</sup>)(OR<sup>27</sup>) substituiert sind,

worin

5

10

15

20

25

e eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

R<sup>23</sup> einen Rest der Formel

Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder

Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, Benzyloxy, Tetrahydropyranyl, Tetrahydrofuranyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Carboxyl, Benzyloxycarbonyl oder Phenyl substituiert ist, das seinerseits ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Hydroxy oder Halogen substituiert sein kann,

und/oder Alkyl gegebenenfalls durch Reste der Formeln -CO-NR<sup>28</sup>R<sup>29</sup> oder -CO-R<sup>30</sup> substituiert ist,

worin

R<sup>28</sup> und R<sup>29</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder

Complete and the second section of the second section of the second section of the

R<sup>28</sup> und R<sup>29</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 7-gliedrigen gesättigten Heterocyclus bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Heteroatom aus der Reihe S oder O enthalten kann,

5

10

25

und

- R<sup>30</sup> Phenyl oder Adamantyl bedeutet,
- R<sup>24</sup> und R<sup>25</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,
  - R<sup>26</sup> und R<sup>27</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind

und/oder Cycloalkyl, Aryl und/oder der Heterocyclus gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das gegebenenfalls durch Hydroxy, Carboxyl, durch einen 5-bis 7-gliedrigen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O oder durch Gruppen der Formel -SO<sub>2</sub>-R<sup>31</sup>, P(O)(OR<sup>32</sup>)(OR<sup>33</sup>) oder -NR<sup>34</sup>R<sup>35</sup> substituiert ist.

worin

- R<sup>31</sup> Wasserstoff bedeutet oder die oben angegebene Bedeutung von R<sup>9</sup> hat und mit dieser gleich oder verschieden ist,
- R<sup>32</sup> und R<sup>33</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,
- R<sup>34</sup> und R<sup>35</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert ist, oder

R<sup>34</sup> und R<sup>35</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 6-gliedrigen gesättigten Heterocyclus bilden, der ein weiteres Heteroatom aus der Reihe S oder O oder einen Rest der Formel -NR<sup>36</sup> enthalten kann,

5

worin

10

SOUTH

R<sup>36</sup> Wasserstoff, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 7 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

oder

15

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 7-gliedrigen, ungesättigten oder gesättigten oder partiell ungesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus bilden, der gegebenenfalls bis zu 3 Heteroatome aus der Reihe S, N, O oder einen Rest der Formel -NR<sup>37</sup> enthalten kann,

20

worin

25

R<sup>37</sup> Wasserstoff, Hydroxy, Formyl, Trifluormethyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoff-

30

verschieden durch Hydroxy, Trifluormethyl, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch Gruppen der Formel -(D)<sub>L</sub>NR<sup>38</sup>R<sup>39</sup>, -CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>g</sub>-O-CO-R<sup>40</sup>, -CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>h</sub>-OR<sup>41</sup> oder -P(O)(OR<sup>42</sup>)(OR<sup>43</sup>) substituiert ist,

atomen bedeutet, das gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder

|    | •  |  |
|----|----|--|
| wo | nn |  |

bedeuten,

5

und

- f eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,
- 10 D eine Gruppe der Formel -CO oder -SO<sub>2</sub> bedeutet,
  - R<sup>38</sup> und R<sup>39</sup> gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> haben,
  - R<sup>40</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,
  - R<sup>41</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,

20

15

R<sup>42</sup> und R<sup>43</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

25

oder

R<sup>37</sup> einen Rest der Formel -(CO);-E bedeutet,

woring the second of the end of Highest Control

- i eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,
- (分間 (日本) 1号- 加工版 (「著〇-公田ウ)(〇) 「第一〇) (1910)

Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen 5- bis 6-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 4 Heteroatomen
aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich
oder verschieden durch Nitro, Halogen, -SO<sub>3</sub>H, geradkettiges
oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen,
Hydroxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder durch einen
Rest der Formel -SO<sub>2</sub>-NR<sup>44</sup>R<sup>45</sup>, substituiert sind,

worin

R<sup>44</sup> und R<sup>45</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind, oder

E Reste der Formeln

und der unter R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> aufgeführte, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildete Heterocyclus, gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden, gegebenenfalls auch geminal, durch Hydroxy, Formyl, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit bis jeweils zu 6 Kohlenstoffatomen, Nitro und Gruppen der Formeln -P(O)(OR<sup>46</sup>)(OR<sup>47</sup>),

and the second of the second o

gardan in distribute was best figure and in distribute at

10

5

15

substituiert ist,

worin

5

R<sup>46</sup> und R<sup>47</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

R<sup>48</sup> Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

j eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

en grangere for the contract was a second

und

15

10

 $R^{49}$  und  $R^{50}$  gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von  $R^{14}$  und  $R^{15}$  haben,

20

und/oder der unter R³ und R⁴ aufgeführte, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildete Heterocyclus, gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist, das gegebenenfalls einbis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Halogen, Carboxyl, Cycloalkyl oder Cycloalkyloxy mit jeweils 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch einen Rest der Formel -SO₃H, -NR⁵¹R⁵² oder P(O)OR⁵³OR⁵⁴ substituiert ist,

25

worin

30

R<sup>51</sup> und R<sup>52</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Carboxyl, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

10

15

20

25

R<sup>53</sup> und R<sup>54</sup> gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben,

und/oder das Alkyl gegebenenfalls durch Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen substituiert ist, das seinerseits ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Halogen, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, oder durch eine Gruppe der Formel -NR<sup>51</sup>'R<sup>52</sup> substituiert sein kann,

worin

R<sup>51</sup>' und R<sup>52</sup>' die oben angegebene Bedeutung von R<sup>51</sup> und R<sup>52</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

und/oder der unter R³ und R⁴ aufgeführte, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildete Heterocyclus, gegebenenfalls durch Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder durch einen 5- bis 7-gliedrigen, gesättigen, partiell ungesättigten oder ungesättigten Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O, gegebenenfalls auch über eine N-Funktion verknüpft, substituiert ist, wobei die Ringsysteme ihrerseits durch Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sein können,

oder

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom Reste der Formeln

R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Hydroxy oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen.

sowie ihren jeweiligen Salzen, Hydraten, Alkoholaten und Tautomeren.

- 13. Kombinationspräparat nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass der PDE-Hemmer (Wirkstoffkomponente A) ein cGMP PDE-Hemmer ist und insbesondere ausgewählt ist aus der Gruppe von (a) 5-[2-Ethoxy-5-(4-methyl-1-piperazinylsulfonyl)-phenyl]-1-methyl-3-n-propyl-1,6-dihydro-7H-pyrazolo-[4,3-d]-pyrimidin-7-on (Sildenafil) sowie dessen Salzen, Hydraten, Alkoholaten und Tautomeren; und (b) 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f]-[1,2,4]-triazin-4-on sowie dessen Salzen, Hydraten, Alkoholaten und Tautomeren.
- 20 14. Kombinationspräparat nach Anspruch 13, dadurch dass der PDE-Hemmer (Wirkstoffkomponente A) das 5-[2-Ethoxy-5-(4-methyl-1-piperazinylsulfo-nyl)-phenyl]-1-methyl-3-n-propyl-1,6-dihydro-7H-pyrazolo-[4,3-d]-pyrimi-din-7-on-citrat (Sildenafilcitrat, Viagra<sup>TM</sup>) oder das 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethyl-

. .

piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]tri-azin-4-on-hydrochlorid-trihydrat ist.

- 15. Verwendung von Lipidsenkern zur Steigerung der Wirksamkeit von PDE-Inhibitoren, insbesondere cGMP PDE-Inhibitoren.
  - 16. Verwendung nach Anspruch 15 bei der Behandlung der sexuellen Dysfunktion bei M\u00e4nnern und Frauen, insbesondere bei der Behandlung der erektilen Dysfunktion.

17. Verwendung nach Anspruch 15 oder 16, dadurch gekennzeichnet, dass der Lipidsenker und der PDE-Inhibitor entweder gleichzeitig oder aber zeitlich abgestuft angewandt werden.

- 18. Verwendung nach einem der Ansprüche 15 bis 17, dadurch gekennzeichnet, dass der Lipidsenker und der PDE-Hemmer als funktionelle Einheit vorliegen, insbesondere in Form einer Mischung, eines Gemisches oder eines Gemenges.
- 20 19. Verwendung nach einem der Ansprüche 15 bis 17, dadurch gekennzeichnet, dass der Lipidsenker und der PDE-Hemmer (räumlich) getrennt voneinander vorliegen, insbesondere als "kit-of-parts".
- Verwendung nach einem der Ansprüche 15 bis 19, dadurch gekennzeichnet,
   dass der Lipidsenker aus den in den Ansprüchen 7 bis 10 definierten Verbindungen ausgewählt ist.
- Verwendung nach einem der Ansprüche 15 bis 20, dadurch gekennzeichnet,
   dass der PDE-Hemmer aus den in den Ansprüchen 11 bis 14 definierten Verbindungen ausgewählt ist.

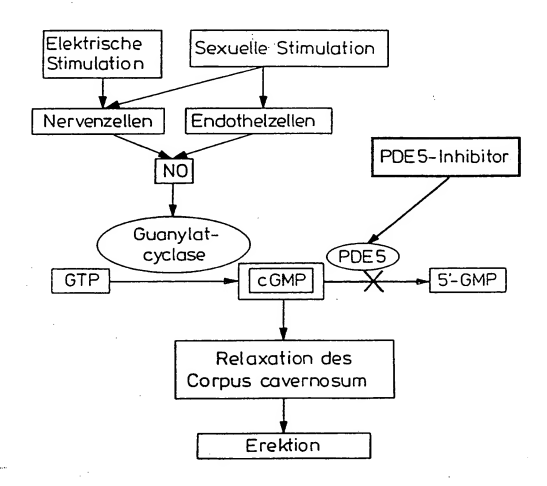
Andreas and the second of the sequences of the defending of an area of the second of t

end for the first of the first

materials of the second of

 $\{ (\sqrt{s}) \}$ 

Fig. 1
Wirkmechanismus von PDE V-Inhibitoren

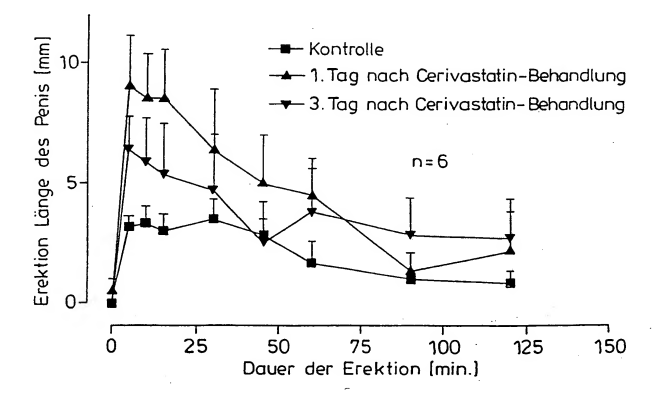


AN EXPOSURBLE TO SILV BEST TO THE PARTY.

Fig. 2

. .

Synergistische Verstärkung der cGMP PDE-inhibitorischen Wirkung



Inter. Snel Application No PCT/EP 00/08836

CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K31/00 A61P15/10 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, BIOSIS, CHEM ABS Data, MEDLINE C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. 1-21 WO 96 16644 A (PFIZER LIMITED ET AL) 6 June 1996 (1996-06-06) claims 1-7 1-21 M. D. CHEITLIN ET AL: "Use of Sildenafil (Viagra) in Patients With Cardiovascular Disease" CIRCULATION, vol. 99, no. 1, 12 January 1999 (1999-01-12), pages 168-177, XP002164513 page 173, left-hand column, paragraph D. -right-hand column, line 12 page 176, right-hand column Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. Special categories of cited documents: "I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the \*A\* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be confiling date involve an inventive step when the document is taken alone \*L\* document which may throw doubts on priority claim(s) or, which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled document published prior to the international filing date but "&" document member of the same patent family later than the priority date claimed Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 25/04/2001 2 April 2001 Authorized officer Name and mailing address of the ISA -European Pateril Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Siatou, E Facc (+31-70) 340-3016

Inten and Application No PCT/EP .00/08836

| <u>`                                    </u> | atton) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  |                       |
|--|---|-----------------------|
| ategory °                                    | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages  | Relevant to claim No. |
| A  | WO 94 28902 A (PFIZET LTD ET AL) 22 December 1994 (1994-12-22) cited in the application the whole document  | 1-21                  |
| A  | EP 0 325 130 A (BAYER AG) 26 July 1989 (1989-07-26) cited in the application claims 1-3,10-15   | 1-21                  |
| A  | WO 99 24433 A (BAYER AG) 20 May 1999 (1999-05-20) cited in the application claims 1-11  | 1-21                  |
| A  | WATANABE M ET AL: "SYNTHESIS AND BIOLOGICAL ANTIVITY OF METHANESULFONAMIDE PYRIMIDINE-AND N-METHANESULFONYL PYRROLE-SUBSTITUTED 3,5-DIHYDROXY-6-HEPTENOATES, A NOVEL SERIES OF HMG-COA REDUCTASE INHIBITORS" BIOORGANIC & MEDICINAL CHEMISTRY,GB,ELSEVIER SCIENCE LTD, vol. 5, no. 2, 1997, pages 437-444, XP000882043          | 1-21                  |
|  | ISSN: 0968-0896 cited in the application the whole document   | 1-21                  |
| <b>A</b>                                     | BOOLELL M ET AL: "SILDENAFIL: AN ORALLY ACTIVE TYPE 5 CYCLIC GMP-SPECIFIC PHOSPHODIESTERASE INHIBITOR FOR THE TREATMENT OF PENILE ERECTILE DYSFUNCTION" INTERNATIONAL JOURNAL OF IMPOTENCE RESEARCH, STOCKTON, BASINGSTOKE, GB, vol. 8, no. 2, June 1996 (1996-06), pages 47-52, XP000938747 ISSN: 0955-9930 the whole document |                       |
| A  | LAUFS U ET AL: "UPREGULATION OF<br>ENDOTHELIAL NITRIC OXIDE SYNTHASE BY HMG<br>COA REDUCTASE INHIBITORS"<br>CIRCULATION,US,AMERICAN HEART ASSOCIATION,<br>DALLAS, TX,<br>vol. 97, no. 12, 1998, pages 1129-1135,<br>XP000870148   | 1-21                  |
|  | ISSN: 0009-7322 cited in the application the whole document   |                       |
|  |   |                       |

PCT/EP00/08836

### Continuation of Box I.2

Patent claims 1-21 relate to an excessively large number of possible products, of which only a small proportion is supported by the description as defined by PCT Art. 6 and/or can be considered as disclosed in the patent application as defined by PCT Art. 5. In the present case, the patent claims lack the corresponding support and the patent application lacks the necessary disclosure to such an extent that a meaningful search covering the entire scope of protection sought for appears to be impossible. For this reason, the search was directed towards those parts of the patent claims that appeared to be supported or disclosed as previously defined, namely those parts relating to the products containing at least one PDE inhibitor, as described in claims 11 and 12, and at least one lipid reducing agent as cited in the description in page 7, line 23 and page 10, line 25.

The applicant's attention is drawn to the fact that patent claims, or parts of patent claims, relating to inventions in respect of which no international search report has been established need not be the subject of an international preliminary examination (PCT Rule 66.1(e)). The applicant is advised that the EPO policy when acting as an International Preliminary Examining Authority is normally not to carry out a preliminary examination on matter which has not been searched. This is the case irrespective whether or not the patent claims are amended following receipt of the International Search Report (PCT Art. 19) or whether or not the applicant files new patent claims during any PCT Chapter II procedure.

information on patent family members

Inter. Snal Application No PCT/EP 00/08836

|        | atent document<br>d in search report |    | Publication date |          | Patent family member(s)  | Publication date         |
|--------|--------------------------------------|----|------------------|----------|--------------------------|--------------------------|
| WO     | 9616644                              | A  | 06-06-1996       | EP       | 0793486 A                | 10-09-1997               |
|        |                                      |    |                  | FI<br>JP | 972205 A<br>11343238 A   | 23-05-1997               |
|        |                                      |    |                  | JP       | 2975990 B                | 14-12-1999<br>10-11-1999 |
|        |                                      |    |                  | JP       | 9512834 T                | 22-12-1997               |
| WO     | 9428902                              | Α  | 22-12-1994       | AT       | 163852 T                 | 15-03-1998               |
|        |                                      |    |                  | AU       | 676571 B                 | 13-03-1997               |
|        |                                      |    |                  | AU       | 6797394 A                | 03-01-1995               |
|        |                                      | •  | • •              | CA       | 2163446 A,C              | 22-12-1994               |
|        |                                      |    |                  | CN       | 1124926 A                | 19-06-1996               |
|        |                                      |    |                  | CZ<br>DE | 9503242 A                | 17-07-1996               |
|        |                                      |    |                  | DE       | 69408981 D<br>69408981 T | 16-04-1998<br>02-07-1998 |
|        |                                      |    |                  | DK       | 702555 T                 | 06-04-1998               |
|        |                                      |    |                  | EP       | 0702555 A                | 27-03-1996               |
|        |                                      |    |                  | ES       | 2113656 T                | 01-05-1998               |
|        |                                      |    |                  | FI       | 955911 A                 | 08-12-1995               |
|        |                                      |    | •                | GR       | 3026520 T                | 31-07-1998               |
|        |                                      |    |                  | IL<br>IL | 109873 A<br>121836 A     | 27-12-1998               |
|        |                                      |    |                  | JP       | 11286444 A               | 27-12-1998<br>19-10-1999 |
|        |                                      |    |                  | JP       | 11263728 A               | 28-09-1999               |
|        |                                      |    |                  | ĴΡ       | 2925034 B                | 26-07-1999               |
|        |                                      |    |                  | JP       | 9503996 T                | 22-04-1997               |
|        |                                      |    |                  | LV       | 12269 A                  | 20-05-1999               |
|        |                                      |    |                  | LV       | 12269 B                  | 20-08-1999               |
|        |                                      |    |                  | NO<br>NO | 954757 A                 | 24-11-1995               |
|        |                                      |    |                  | NO       | 20000702 A<br>20000703 A | 24-11-1995<br>24-11-1995 |
|        |                                      |    |                  | NZ       | 266463 A                 | 24-03-1997               |
|        |                                      |    |                  | PL       | 311948 A                 | 18-03-1996               |
|        |                                      |    |                  | RU       | 2130776 C                | 27-05-1999               |
|        | <del></del>                          |    |                  | ZA       | 9404018 A                | 08-12-1995               |
| EP     | 325130                               | A. | 26-07-1989       | DE       | 3801406 A                | 27-07-1989               |
|        |                                      |    |                  | AU<br>Au | 642127 B<br>2861789 A    | 14-10-1993<br>20-07-1989 |
|        |                                      |    | •                | CN       | 1274719 A                | 29-11-2000               |
|        |                                      |    |                  | CN       | 1034364 A,B              | 02-08-1989               |
|        |                                      |    |                  | DD       | 283400 A                 | 10-10-1990               |
|        |                                      |    |                  | DK       | 23389 A                  | 21-07-1989               |
|        | •                                    | •  |                  | FI       | 890258 A,B,              | 21-07-1989               |
|        | ٠                                    |    |                  | HU<br>Jp | 50776 A,B                | 28-03-1990               |
|        |                                      |    |                  | JP<br>JP | 1216974 A<br>2558344 B   | 30-08-1989<br>27-11-1996 |
|        |                                      |    | •                | KR       | 132432 B                 | 17-04-1998               |
|        |                                      |    |                  | NO       | 177005 B                 | 27-03-1995               |
|        |                                      |    |                  | NZ       | 227637 A                 | 25-02-1993               |
|        |                                      |    |                  | PT       | 89477 A,B                | 08-02-1990               |
|        |                                      |    |                  | US       | 5006530 A<br>5169857 A   | 09-04-1991               |
|        | `                                    |    |                  |          | NINUXN/ A                | 08-12-1992               |
|        | •                                    | ٠  |                  | US<br>HS |                          |                          |
|        | •                                    |    |                  | US<br>ZA | 5401746 A<br>8900429 A   | 28-03-1995<br>28-02-1990 |
| <br>WO | 9924433                              | A  | 20-05-1999       | US<br>Za | 5401746 A<br>8900429 A   | 28-03-1995<br>28-02-1990 |
| <br>WO | 9924433 .                            | Α  | 20-05-1999       | US       | 5401746 A                | 28-03-1995               |

Information on patent family members

Inten Const Application No
PCT/EP 00/08836

| Patent document cited in search report | Publication date | Patent family<br>member(s) | Publication date |
|--|------------------|----------------------------|------------------|
| WO 9924433 A                           |                  | AU 1558799 A               | 31-05-1999       |
|  |                  | BR 9812785 A               | 10-10-2000       |
|  |                  | DE 19881732 D              | 24-08-2000       |
|  |                  | DK 200000766 A             | 09-05-2000       |
| •                                      |                  | EP 1049695 A               | 08-11-2000       |
|  |                  | FI 20001086 A              | 09-05-2000       |
|  | •                | GB 2346877 A               | 23-08-2000       |
|  | •                | LU 90561 A                 | 01-12-2000       |
|  |                  | NO 20002444 A              | 11-05-2000       |
|  | • 4              | PL 340400 A                | 29-01-2001       |
|  | •                | SE 0001745 A               | 11-05-2000       |
| ·                                      |                  | ZA 9810297 A               | 20-05-1999       |

\ •\*\*\* 2.

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Snales Aktenzeichen PCT/EP\_00/08836

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61K31/00 A61P15/10

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, BIOSIS, CHEM ABS Data, MEDLINE

| Kategorie* | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile  | Betr. Anspruch Nr. |
|------------|---|--------------------|
| A          | WO 96 16644 A (PFIZER LIMITED ET AL) 6. Juni 1996 (1996-06-06) Ansprüche 1-7  | 1-21               |
| A          | M. D. CHEITLIN ET AL: "Use of Sildenafil (Viagra) in Patients With Cardiovascular Disease" CIRCULATION, Bd. 99, Nr. 1, 12. Januar 1999 (1999-01-12), Seiten 168-177, XP002164513 Seite 173, linke Spalte, Absatz Drechte Spalte, Zeile 12 Seite 176, rechte Spalte ———————————————————————————————————— | 1-21               |

| Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen  | X Siehe Anhang Patentfamille  |
|--|---|
| <ul> <li>Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen:</li> <li>"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist</li> <li>"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist</li> <li>"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)</li> <li>"O" Veröffentlichung, die sich auf eine m\u00e4ndliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder anderen Ma\u00e4nahmen bezieht</li> <li>"P" Ver\u00f6fentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Priorit\u00e4tsdatum ver\u00f6fentlicht worden ist</li> </ul> | *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern mur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet Werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist |
| Datum des Abschlusses der internationalen Recherche  | Absendedatum des internationalen Recherchenberichts   |
| 2. April 2001  | 25/04/2001  |
| Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde<br>Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2<br>NL – 2280 HV Rijswijk  | Bevollmächtigter Bedlensteter   |
| Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,<br>Fax: (+31-70) 340-3016   | Siatou, E   |

1

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter onales Aktenzeichen PCT/EP, 00/08836

| C.(Fortsetz | ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  |                    |
|-------------|--|--------------------|
| Kategorie*  | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile   | Betr. Anspruch Nr. |
| A           | WO 94 28902 A (PFIZET LTD ET AL)<br>22. Dezember 1994 (1994-12-22)<br>in der Anmeldung erwähnt<br>das ganze Dokument   | 1-21               |
| A           | EP 0 325 130 A (BAYER AG)<br>26. Juli 1989 (1989-07-26)<br>in der Anmeldung erwähnt<br>Ansprüche 1-3,10-15   | 1-21               |
| <b>A</b> .  | WO 99 24433 A (BAYER AG)<br>20. Mai 1999 (1999-05-20)<br>in der Anmeldung erwähnt<br>Ansprüche 1-11  | 1-21               |
| A .         | WATANABE M ET AL: "SYNTHESIS AND BIOLOGICAL ANTIVITY OF METHANESULFONAMIDE PYRIMIDINE-AND N-METHANESULFONYL PYRROLE-SUBSTITUTED 3,5-DIHYDROXY-6-HEPTENOATES, A NOVEL SERIES OF HMG-COA REDUCTASE INHIBITORS" BIOORGANIC & MEDICINAL CHEMISTRY,GB,ELSEVIER SCIENCE LTD, Bd. 5, Nr. 2, 1997, Seiten 437-444, XP000882043 ISSN: 0968-0896 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument | 1-21               |
| Α           | BOOLELL M ET AL: "SILDENAFIL: AN ORALLY ACTIVE TYPE 5 CYCLIC GMP-SPECIFIC PHOSPHODIESTERASE INHIBITOR FOR THE TREATMENT OF PENILE ERECTILE DYSFUNCTION" INTERNATIONAL JOURNAL OF IMPOTENCE RESEARCH,STOCKTON, BASINGSTOKE,GB, Bd. 8, Nr. 2, Juni 1996 (1996-06), Seiten 47-52, XP000938747 ISSN: 0955-9930 das ganze Dokument  | 1-21               |
| Α           | LAUFS U ET AL: "UPREGULATION OF<br>ENDOTHELIAL NITRIC OXIDE SYNTHASE BY HMG<br>COA REDUCTASE INHIBITORS"<br>CIRCULATION, US, AMERICAN HEART ASSOCIATION,<br>DALLAS, TX,<br>Bd. 97, Nr. 12, 1998, Seiten 1129-1135,<br>XP000870148<br>ISSN: 0009-7322<br>in der Anmeldung erwähnt<br>das ganze Dokument   | 1-21               |
|             |  |                    |

PCT/ISA/ 210

Fortsetzung von Feld I.2

Die geltenden Patentansprüche 1-21 beziehen sich auf eine unverhältnismäßig große Zahl möglicher Produkten, von denen sich nur ein kleiner Anteil im Sinne von Art. 6 PCT auf die Beschreibung stützen und/oder als im Sinne von Art.5 PCT in der Patentanmeldung offenbart gelten kann. Im vorliegenden Fall fehlt den Patentansprüchen die entsprechende Stütze und fehlt der Patentanmeldung die nötige Offenbarung in einem solchen Maße, daß eine sinnvolle Recherche über den gesamten erstrebten Schutzbereich unmöglich erscheint. Daher wurde die Recherche auf die Teile der Patentansprüche gerichtet, welche im o.a. Sinne als gestützt und offenbart erscheinen, nämlich die Teile betreffend, die Produkte enthaltend mindestens einen PDE-Inhibitor, wie in den Ansprüchen 11 und 12 beschrieben , und mindestens ein Lipidsenker, wie in der Beschreibung auf Seite 7, Zeile 23- Seite 10, Zeile 25 angegeben sind.

Der Anmelder wird darauf hingewiesen, daß Patentansprüche, oder Teile von Patentansprüchen, auf Erfindungen, für die kein internationaler Recherchenbericht erstellt wurde, normalerweise nicht Gegenstand einer internationalen vorläufigen Prüfung sein können (Regel 66.1(e) PCT). In seiner Eigenschaft als mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde wird das EPA also in der Regel keine vorläufige Prüfung für Gegenstände durchführen, zu denen keine Recherche vorliegt. Dies gilt auch für den Fall, daß die Patentansprüche nach Erhalt des internationalen Recherchenberichtes geändert wurden (Art. 19 PCT), oder für den Fall, daß der Anmelder im Zuge des Verfahrens gemäß Kapitel II PCT neue Patentanprüche vorlegt.

ž4.

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inten nates Aktenzeichen
PCT/EP 00/08836

| im Recherchenberid<br>angeführtes Patentdoku |   | Datum der<br>Veröffentlichung |          | Aitglied(er) der<br>Patentfamilie | Datum der<br>Veröffentlichung     |
|--|---|-------------------------------|----------|-----------------------------------|-----------------------------------|
| WO 9616644                                   | A | 06-06-1996                    | EP       | 0793486 A                         | 10-09-1997                        |
|  |   |                               | FI       | 972205 A                          | 23-05-1997                        |
| •  |   |                               | JP       | 11343238 A                        | 14-12-1999                        |
|  |   |                               | JP       | 2975990 B                         | 10-11-1999                        |
|  |   |                               | JP       | 9512834 T                         | 22-12-1997                        |
| WO 9428902                                   | Α | 22-12-1994                    | AT       | 163852 T                          | 15-03-1998                        |
|  |   |                               | AU       | 676571 B                          | 13-03-1997                        |
| •  |   | • •                           | AU       | 6797394 A                         | 03-01-1995                        |
|  |   |                               | CA       | 2163446 A,C                       | 22-12-1994                        |
| •  |   |                               | CN<br>CZ | 1124926 A<br>9503242 A            | 19-06-1996<br>17-07-1006          |
|  |   |                               | DE       | 69408981 D                        | 17-07-1996<br>16-04-1998          |
|  |   |                               | DE       | 69408981 T                        | 02-07-1998                        |
| •  |   |                               | DK       | 702555 T                          | 06-04-1998                        |
|  |   |                               | EP       | 0702555 A                         | 27-03-1996                        |
|  |   | •                             | ĒS       | 2113656 T                         | 01-05-1998                        |
|  | : |                               | FI       | 955911 A                          | 08-12-1995                        |
|  |   |                               | GR       | 3026520 T                         | 31-07-1998                        |
|  |   |                               | IL       | 109873 A                          | 27-12-1998                        |
|  |   |                               | IL       | 121836 A                          | 27-12-1998                        |
|  |   |                               | JP       | 11286444 A                        | 19-10-1999                        |
| •  |   |                               | JP       | 11263728 A \                      | 28-09-1999                        |
|  |   |                               | JP<br>JP | 2925034 B<br>9503996 T            | 26-07-1999<br>22-04-1997          |
|  |   |                               | LV       | 12269 A                           | 22-04-1997<br>20-05-1999          |
|  |   |                               | LV       | 12269 B                           | 20-05-1999                        |
|  |   |                               | NO       | 954757 A                          | 24-11-1995                        |
|  |   |                               | NO       | 20000702 A                        | 24-11-1995                        |
|  |   | ÷                             | NO       | 20000703 A                        | 24-11-1995                        |
|  |   |                               | NZ       | 266463 A                          | 24-03-1997                        |
|  |   |                               | PL       | 311948 A                          | 18-03-1996                        |
|  |   | ·                             | RU<br>ZA | 2130776 C<br>9404018 A            | 27-05-1999<br>08-12-1995          |
| EP 325130                                    | Α | 26-07-1989                    | DE       | 3801406 A                         | 27-07-1989                        |
| 1. 41414                                     | - | 20 07-1303                    | AU       | 642127 B                          | 14-10-1993                        |
|  |   |                               | AU       | 2861789 A                         | 20-07-1989                        |
|  |   |                               | CN       | 1274719 A                         | 29-11-2000                        |
|  |   |                               | CN       | 1034364 A,B                       | 02-08-1989                        |
|  |   | •                             | DD       | 283400 A                          | 10-10-1990                        |
| ,  |   |                               | DK       | 23389 A                           | 21-07-1989                        |
|  |   |                               | FI       | 890258 A,B,                       | 21-07-1989                        |
| •  |   |                               | HU<br>JP | 50776 A,B<br>1216974 A            | 28-03-1990<br>30-08-1989          |
|  |   |                               | JP       | 2558344 B                         | 30-08-1989<br>27-11-1996          |
|  |   | ;; <del>:</del>               | KR       | 132432 B                          | 27-11-1996<br>17-04-1998          |
|  |   | •                             | NO       | 177005 B                          | 27-03-1995                        |
|  |   | •                             | NZ       | 227637 A                          | 25-02-1993                        |
|  |   |                               | PT       | 89477 A,B                         | 08-02-1990                        |
|  |   |                               | US       | 5006530 A                         | 09-04-1991                        |
|  |   |                               | US       | 5169857 A                         | 08-12-1992                        |
|  |   |                               | US       | 5401746 A                         | 28-03-1995                        |
|  |   |                               | ZA       | 8900429 A                         | 28-02-1990                        |
| WO 9924433 .                                 | A | 20-05-1999                    | DE       | 19750085 A                        | 20-05-1999                        |
|  |   |                               | DE       | 19812462 A<br>19840289 A          | 30-09-1999<br>09-03 <b>-</b> 2000 |
|  |   |                               | DE       |                                   |                                   |

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfarmilie gehören

Intern. . nales Aldenzeichen
PCT/EP 00/08836

| im Recherchenbericht       | Datum d r        | Mitglied(er) der  | Datum der  |
|----------------------------|------------------|---|--|
| angeführtes Patentd kument | Veröffentlichung | Patentfamilie   | Veröffentlichung   |
| WO 9924433 A               | *                | AU 1558799 A BR 9812785 A DE 19881732 D DK 200000766 A EP 1049695 A FI 20001086 A GB 2346877 A LU 90561 A NO 20002444 A PL 340400 A SE 0001745 A ZA 9810297 A | 31-05-1999<br>10-10-2000<br>24-08-2000<br>09-05-2000<br>08-11-2000<br>09-05-2000<br>23-08-2000<br>01-12-2000<br>11-05-2000<br>29-01-2001<br>11-05-2000 |

· •• .



(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



# 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 22. März 2001 (22.03.2001)

**PCT** 

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/19357 A3

- (51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: A61K 31/00, A61P 15/10
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP00/08836
- (22) Internationales Anmeldedatum:

11. September 2000 (11.09.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 199 44 161.8 15. September 1999 (15.09.1999) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 51368 Leverkusen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BISCHOFF, Erwin [DE/DE]; Pahlkestr. 73, 42115 Wuppertal (DE). BISCHOFF, Hilmar [DE/DE]; Am Rohm 78, 42113 Wuppertal (DE). GIULIANO, François [FR/FR]; 28, rue Pasteur, F-92210 Saint Cloud (FR).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGE-SELLSCHAFT; 51368 Leverkusen (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 27. September 2001

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: COMBINATION PREPARATION FOR THE TREATMENT OF SEXUAL DYSFUNCTION

(54) Bezeichnung: KOMBINATIONSPRÄPARAT ZUR BEHANDLUNG VON SEXUELLER DYSFUNKTION

(57) Abstract: Disclosed is a combination preparation for the treatment of sexual dysfunction in men or women containing at least one active ingredient A and one active ingredient B as pharmaceutically active ingredients, whereby the active ingredient A is a PDE inhibitor, preferably a cGMP PDE inhibitor and the active ingredient B a lipid-reducing agent. Both the active ingredients A and B can be administered simultaneously or at alternate intervals, that is, as a functional unit or separated from each other.

(57) Zusammenfassung: Es wird ein Kombinationspräparat zur Behandlung der sexuellen Dysfunktion bei Männern oder Frauen beschrieben, das als pharmazeutisch wirksame Bestandteile mindestens eine Wirkstoffkomponente A und mindestens eine Wirkstoffkomponente B enthält, wobei die Wirkstoffkomponente A ein PDE-Inhibitor, vorzugsweise ein cGMP PDE-Inhibitor, und die Wirkstoffkomponente B ein Lipidsenker ist. Die beiden Wirkstoffkomponenten A und B können entweder gleichzeitig oder aber zeitlich abgestuft angewandt werden, d.h. funktionelle Einheit oder getrennt voneinander vorliegen.



*\** 

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

al Application No 00/08836 PC1

| A. CL. |   | A61K31/00    | T MATTER<br>A61P15/10 |
|--------|---|--------------|-----------------------|
| 11 0   | , | MOTICALLY OF | 11021 207 20          |

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  $IPC \ 7 \ A61K$ 

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, BIOSIS, CHEM ABS Data, MEDLINE

|            | ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT   | Relevant to daim No. |
|------------|--|----------------------|
| Category ° | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages   |                      |
| A          | WO 96 16644 A (PFIZER LIMITED ET AL)<br>6 June 1996 (1996-06-06)<br>claims 1-7   | 1-21                 |
| A          | M. D. CHEITLIN ET AL: "Use of Sildenafil (Viagra) in Patients With Cardiovascular Disease" CIRCULATION, vol. 99, no. 1, 12 January 1999 (1999-01-12), pages 168-177, XP002164513 page 173, left-hand column, paragraph Dright-hand column, line 12 page 176, right-hand column  -/ | 1-21                 |

| X Further documents are listed in the continuation of box C.   | Patent family members are listed in annex.  |
|--|---|
| <ul> <li>Special categories of cited documents:</li> <li>A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance</li> <li>E* earlier document but published on or after the international filing date</li> <li>L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)</li> <li>O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means</li> <li>P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed</li> </ul> | <ul> <li>"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention</li> <li>"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone</li> <li>"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.</li> <li>"8" document member of the same patent family</li> </ul> |
| Date of the actual completion of the international search  2 April 2001  | Date of mailing of the international search report 25/04/2001   |
| Name and mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  | Authorized officer  |
| NL – 2280 HV Rijswijk<br>Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.<br>Fax: (+31-70) 340-3016  | Siatou, E   |

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/EP 00/08836

| Category °     | Edition) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages   | Relevant to claim No. |
|----------------|--|-----------------------|
| Calegory       | Cuation of document, with indication, where appropriate, of the recent passages  |                       |
| A <sup>·</sup> | WO 94 28902 A (PFIZET LTD ET AL) 22 December 1994 (1994-12-22) cited in the application the whole document   | 1-21                  |
| A              | EP 0 325 130 A (BAYER AG) 26 July 1989 (1989-07-26) cited in the application claims 1-3,10-15  | 1-21                  |
| A              | WO 99 24433 A (BAYER AG)<br>20 May 1999 (1999-05-20)<br>cited in the application<br>claims 1-11  | 1-21                  |
|                | WATANABE M ET AL: "SYNTHESIS AND BIOLOGICAL ANTIVITY OF METHANESULFONAMIDE PYRIMIDINE-AND N-METHANESULFONYL PYRROLE-SUBSTITUTED 3,5-DIHYDROXY-6-HEPTENOATES, A NOVEL SERIES OF HMG-COA REDUCTASE INHIBITORS" BIOORGANIC & MEDICINAL CHEMISTRY,GB,ELSEVIER SCIENCE LTD, vol. 5, no. 2, 1997, pages 437-444, XP000882043 ISSN: 0968-0896 cited in the application the whole document | 1-21                  |
| Α              | BOOLELL M ET AL: "SILDENAFIL: AN ORALLY ACTIVE TYPE 5 CYCLIC GMP-SPECIFIC PHOSPHODIESTERASE INHIBITOR FOR THE TREATMENT OF PENILE ERECTILE DYSFUNCTION" INTERNATIONAL JOURNAL OF IMPOTENCE RESEARCH, STOCKTON, BASINGSTOKE, GB, vol. 8, no. 2, June 1996 (1996-06), pages 47-52, XP000938747 ISSN: 0955-9930 the whole document  | 1-21                  |
| A              | LAUFS U ET AL: "UPREGULATION OF ENDOTHELIAL NITRIC OXIDE SYNTHASE BY HMG COA REDUCTASE INHIBITORS" CIRCULATION, US, AMERICAN HEART ASSOCIATION, DALLAS, TX, vol. 97, no. 12, 1998, pages 1129-1135, XP000870148 ISSN: 0009-7322 cited in the application the whole document  | 1-21                  |

#### Continuation of Box I.2

Patent claims 1-21 relate to an excessively large number of possible products, of which only a small proportion is supported by the description as defined by PCT Art. 6 and/or can be considered as disclosed in the patent application as defined by PCT Art. 5. In the present case, the patent claims lack the corresponding support and the patent application lacks the necessary disclosure to such an extent that a meaningful search covering the entire scope of protection sought for appears to be impossible. For this reason, the search was directed towards those parts of the patent claims that appeared to be supported or disclosed as previously defined, namely those parts relating to the products containing at least one PDE inhibitor, as described in claims 11 and 12, and at least one lipid reducing agent as cited in the description in page 7, line 23 and page 10, line 25.

The applicant's attention is drawn to the fact that patent claims, or parts of patent claims, relating to inventions in respect of which no international search report has been established need not be the subject of an international preliminary examination (PCT Rule 66.1(e)). The applicant is advised that the EPO policy when acting as an International Preliminary Examining Authority is normally not to carry out a preliminary examination on matter which has not been searched. This is the case irrespective whether or not the patent claims are amended following receipt of the International Search Report (PCT Art. 19) or whether or not the applicant files new patent claims during any PCT Chapter II procedure.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

formation on patent family members

Inter. Snal Application No PCT/EP 00/08836

|             |              |   |                  |                | 101/11                                 | 007 08830                              |
|-------------|--------------|---|------------------|----------------|--|--|
| Patent doc  |              |   | Publication date |                | Patent family<br>m mb r(s)             | Publication date                       |
| WO 96166    | 544 <i>F</i> | 1 | 06-06-1996       | EP             | 0793486 A                              | 10-09-1997                             |
|             | •            | - |                  | FI             | 972205 A                               | 23-05-1997                             |
|             |              |   |                  | JP             | 11343238 A                             | 14-12-1999                             |
|             |              |   |                  | JP             | 2975990 B                              | 10-11-1999                             |
|             |              |   |                  | JP             | 9512834 T                              | 22-12-1997                             |
| WO 94289    | 902 /        |   | 22-12-1994       | AT             | 163852 T                               | 15-03-1998                             |
|             |              |   |                  | AU             | 676571 B                               | 13-03-1997                             |
|             |              |   |                  | AU             | 6797394 A                              | 03-01-1995                             |
|             |              |   |                  | CA             | 2163446 A,C                            | 22-12-1994                             |
|             |              |   |                  | CN             | 1124926 A                              | 19-06-1996                             |
|             |              |   |                  | CZ             | 9503242 A                              | 17-07-1996                             |
|             |              |   |                  | DE             | 69408981 D                             | 16-04-1998                             |
|             |              |   |                  | DE             | 69408981 T                             | 02-07-1998                             |
|             |              |   |                  | DK             | 702555 T                               | 06-04-1998                             |
|             |              |   |                  | EP             | 0702555 A                              | 27-03-1996                             |
|             |              |   |                  | ES             | 2113656 T                              | 01-05-1998                             |
|             |              |   |                  | FI             | 955911 A                               | 08-12-1995                             |
|             |              |   |                  | GR             | 3026520 T                              | 31-07-1998                             |
|             |              |   |                  | IL             | 109873 A                               | 27-12-1998                             |
|             |              |   |                  | IL             | 121836 A                               | 27-12-1998                             |
|             |              |   |                  | JP             | 11286444 A                             | 19-10-1999                             |
|             |              |   |                  | JP             | 11263728 A                             | 28-09-1999                             |
|             |              |   |                  | JP             | 2925034 B                              | 26-07-1999                             |
|             |              |   |                  | JP             | 9503996 T                              | 22-04-1997                             |
|             |              |   |                  | LV             | 12269 A                                | 20-05-1999                             |
|             |              |   |                  | ĹÝ             | 12269 B                                | 20-08-1999                             |
|             |              |   |                  | NO             | 954757 A                               | 24-11-1995                             |
|             |              |   |                  | NO             | 20000702 A                             | 24-11-1995                             |
|             |              |   |                  | NO             | 20000703 A                             | 24-11-1995                             |
|             |              |   |                  | NZ             | 266463 A                               | 24-03-1997                             |
|             |              |   |                  | PL             | 311948 A                               | 18-03-1996                             |
|             |              |   |                  | RU             | 2130776 C                              | 27-05-1999                             |
|             |              |   |                  | ZA             | 9404018 A                              | 08-12-1995                             |
| EP 3251     | 30           | Α | 26-07-1989       | DE             | 3801406 A                              | 27-07-1989                             |
|             |              |   |                  | AU             | 642127 B                               | 14-10-1993                             |
|             |              |   |                  | AU             | 2861789 A                              | 20-07-1989                             |
|             |              |   |                  | CN             | 1274719 A                              | 29-11-2000                             |
|             |              |   |                  | CN             | 1034364 A,B                            |  |
|             |              |   |                  | DD             | 283400 A                               | 10-10-1990                             |
|             |              |   |                  | DK             | 23389 A                                | 21-07-1989                             |
|             |              |   |                  | FI             | 890258 A,B                             |  |
|             |              |   |                  | HU             | 50776 A,B                              |  |
|             |              |   |                  | JP             | 1216974 A                              | 30-08-1989                             |
|             |              |   |                  | JP             | 2558344 B                              | 27-11-1996                             |
|             |              |   |                  | KR             | 132432 B                               | 17-04-1998                             |
|             |              |   |                  | NO             | 177005 B                               | 27-03-1995                             |
|             |              |   |                  | NZ             | 227637 A                               | 25-02-1993                             |
|             |              |   |                  | PT             | 89477 A,B                              |  |
|             |              |   |                  | US             | 5006530 A                              | 09-04-1991                             |
|             |              |   |                  | US             | 5169857 A                              | 08-12-1992                             |
|             |              |   |                  | US             | 5401746 A                              | 28-03-1995                             |
|             |              |   |                  | ZA             | 8900429 A                              | 28-02-1990                             |
|             |              |   |                  |                |  |  |
| <br>WO 9924 | 433          | Α | 20-05-1999       | DE             | 19750085 A                             | 20-05-1999                             |
| <br>WO 9924 | <br> 433     | A | 20-05-1999       | DE<br>DE<br>DE | 19750085 A<br>19812462 A<br>19840289 A | 20-05-1999<br>30-09-1999<br>09-03-2000 |

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

inform

n patent family members

Intercental Application No
PC P 00/08836

| Patent document cited in search report | Publication<br>date |    | Patent family member(s) | Publication date |
|--|---------------------|----|-------------------------|------------------|
| WO 9924433 A                           |                     | AU | 1558799 A               | 31-05-1999       |
|  |                     | BR | 9812785 A               | 10-10-2000       |
|  |                     | DE | 19881732 D              | 24-08-2000       |
|  |                     | DK | 200000766 A             | 09-05-2000       |
|  |                     | EP | 1049695 A               | 08-11-2000       |
|  |                     | FI | 20001086 A              | 09-05-2000       |
|  |                     | GB | 2346877 A               | 23-08-2000       |
|  |                     | LÜ | 90561 A                 | 01-12-2000       |
|  |                     | NO | 20002444 A              | 11-05-2000       |
|  |                     | PL | 340400 A                | 29-01-2001       |
|  |                     | SE | 0001745 A               | 11-05-2000       |
|  |                     | ŽĀ | 9810297 A               | 20-05-1999       |

|  | - |      |
|--|---|------|
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   | *    |
|  |   | •    |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   | `    |
|  |   | t:   |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   |      |
|  |   | <br> |

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

P 00/08836

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61K31/00 A61P15/10

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole )  $IPK - 7 \qquad A61K$ 

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, BIOSIS, CHEM ABS Data, MEDLINE

| Kategorie® | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile   | Betr. Anspruch Nr. |
|------------|--|--------------------|
| A          | WO 96 16644 A (PFIZER LIMITED ET AL)<br>6. Juni 1996 (1996-06-06)<br>Ansprüche 1-7   | 1-21               |
| A          | M. D. CHEITLIN ET AL: "Use of Sildenafil (Viagra) in Patients With Cardiovascular Disease" CIRCULATION, Bd. 99, Nr. 1, 12. Januar 1999 (1999-01-12), Seiten 168-177, XP002164513 Seite 173, linke Spalte, Absatz Drechte Spalte, Zeile 12 Seite 176, rechte Spalte | 1-21               |

| Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen   | X Siehe Anhang Patentfamilie  |
|---|---|
| Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen:  A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist  E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist  L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)  O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht  P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist | <ul> <li>'T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist</li> <li>'X' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden</li> <li>'Y' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist</li> <li>'&amp;' Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist</li> </ul> |
| Datum des Abschlusses der internationalen Recherche   | Absendedatum des internationalen Recherchenberichts   |
| 2. April 2001   | 25/04/2001  |
| Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde  | Bevollmächtigter Bediensteter   |
| Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2<br>NL - 2280 HV Rijswijk<br>Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,<br>Fax: (+31-70) 340-3016   | Siatou, E   |

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter onales Aktenzeichen
PCT/EP 00/08836

|  | 101/21 00/08830  |
|--|--|
|  | nenden Teile Betr. Anspruch Nr.  |
| WO 94 28902 A (PFIZET LTD ET AL)   | 1-21   |
| 22. Dezember 1994 (1994-12-22) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument   |  |
| EP 0 325 130 A (BAYER AG) 26. Juli 1989 (1989-07-26) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1-3,10-15  | 1-21   |
| WO 99 24433 A (BAYER AG)<br>20. Mai 1999 (1999-05-20)<br>in der Anmeldung erwähnt<br>Ansprüche 1-11  | 1-21   |
| WATANABE M ET AL: "SYNTHESIS AND BIOLOGICAL ANTIVITY OF METHANESULFONAMIDE PYRIMIDINE-AND N-METHANESULFONYL PYRROLE-SUBSTITUTED 3,5-DIHYDROXY-6-HEPTENOATES, A NOVEL SERIES OF HMG-COA REDUCTASE INHIBITORS" BIOORGANIC & MEDICINAL CHEMISTRY,GB,ELSEVIER SCIENCE LTD, Bd. 5, Nr. 2, 1997, Seiten 437-444, XP000882043 ISSN: 0968-0896 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument | 1-21   |
| BOOLELL M ET AL: "SILDENAFIL: AN ORALLY ACTIVE TYPE 5 CYCLIC GMP-SPECIFIC PHOSPHODIESTERASE INHIBITOR FOR THE TREATMENT OF PENILE ERECTILE DYSFUNCTION" INTERNATIONAL JOURNAL OF IMPOTENCE RESEARCH, STOCKTON, BASINGSTOKE, GB, Bd. 8, Nr. 2, Juni 1996 (1996-06), Seiten 47-52, XP000938747 ISSN: 0955-9930 das ganze Dokument  | 1-21   |
| LAUFS U ET AL: "UPREGULATION OF ENDOTHELIAL NITRIC OXIDE SYNTHASE BY HMG COA REDUCTASE INHIBITORS" CIRCULATION,US,AMERICAN HEART ASSOCIATION, DALLAS, TX, Bd. 97, Nr. 12, 1998, Seiten 1129-1135, XP000870148 ISSN: 0009-7322 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument  | 1-21   |
|  | 22. Dezember 1994 (1994-12-22) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument  EP 0 325 130 A (BAYER AG) 26. Juli 1989 (1989-07-26) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1-3,10-15  W0 99 24433 A (BAYER AG) 20. Mai 1999 (1999-05-20) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1-11  WATANABE M ET AL: "SYNTHESIS AND BIOLOGICAL ANTIVITY OF METHANESULFONAMIDE PYRIMIDINE-AND N-METHANESULFONYL PYRROLE-SUBSTITUTED 3,5-DIHYDROXY-6-HEPTENOATES, A NOVEL SERIES OF HMG-COA REDUCTASE INHIBITORS" BIOORGANIC & MEDICINAL CHEMISTRY, GB,ELSEVIER SCIENCE LTD, Bd. 5, Nr. 2, 1997, Seiten 437-444, XPO00882043 ISSN: 0968-0896 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument  BOOLELL M ET AL: "SILDENAFIL: AN ORALLY ACTIVE TYPE 5 CYCLIC GMP-SPECIFIC PHOSPHODIESTERASE INHIBITOR FOR THE TREATMENT OF PENILE ERECTILE DYSFUNCTION" INTERNATIONAL JOURNAL OF IMPOTENCE RESEARCH,STOCKTON, BASINGSTOKE, GB, Bd. 8, Nr. 2, Juni 1996 (1996-06), Seiten 47-52, XP000938747 ISSN: 0955-9930 das ganze Dokument  LAUFS U ET AL: "UPREGULATION OF ENDOTHELIAL NITRIC OXIDE SYNTHASE BY HMG COA REDUCTASE INHIBITORS" CIRCULATION,US,AMERICAN HEART ASSOCIATION, DALLAS, TX, Bd. 97, Nr. 12, 1998, Seiten 1129-1135, XP000870148 ISSN: 0009-7322 in der Anmeldung erwähnt |

#### **WEITERE ANGABEN**

PCT/ISA/ 210

Fortsetzung von Feld I.2

Die geltenden Patentansprüche 1-21 beziehen sich auf eine unverhältnismäßig große Zahl möglicher Produkten, von denen sich nur ein kleiner Anteil im Sinne von Art. 6 PCT auf die Beschreibung stützen und/oder als im Sinne von Art.5 PCT in der Patentanmeldung offenbart gelten kann. Im vorliegenden Fall fehlt den Patentansprüchen die entsprechende Stütze und fehlt der Patentanmeldung die nötige Offenbarung in einem solchen Maße, daß eine sinnvolle Recherche über den gesamten erstrebten Schutzbereich unmöglich erscheint. Daher wurde die Recherche auf die Teile der Patentansprüche gerichtet, welche im o.a. Sinne als gestützt und offenbart erscheinen, nämlich die Teile betreffend, die Produkte enthaltend mindestens einen PDE-Inhibitor, wie in den Ansprüchen 11 und 12 beschrieben , und mindestens ein Lipidsenker, wie in der Beschreibung auf Seite 7, Zeile 23- Seite 10, Zeile 25 angegeben sind.

Der Anmelder wird darauf hingewiesen, daß Patentansprüche, oder Teile von Patentansprüchen, auf Erfindungen, für die kein internationaler Recherchenbericht erstellt wurde, normalerweise nicht Gegenstand einer internationalen vorläufigen Prüfung sein können (Regel 66.1(e) PCT). In seiner Eigenschaft als mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde wird das EPA also in der Regel keine vorläufige Prüfung für Gegenstände durchführen, zu denen keine Recherche vorliegt. Dies gilt auch für den Fall, daß die Patentansprüche nach Erhalt des internationalen Recherchenberichtes geändert wurden (Art. 19 PCT), oder für den Fall, daß der Anmelder im Zuge des Verfahrens gemäß Kapitel II PCT neue Patentanprüche vorlegt.

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentli

en, die zur setben Patentfamilie gehören



Inten nales Aktenzeichen PCT/EP 00/08836

| Im Recherch nbericht |  | Datum der<br>Veröffentlichung | Mitglied( r) der Patentfamilie |                          | Datum der<br>Veröffentlichung |
|----------------------|--|-------------------------------|--------------------------------|--------------------------|-------------------------------|
| WO 9616644           | <u>'''                                  </u> | 06-06-1996                    | EP .                           | 0793486 A                | 10-09-1997                    |
| NO 3010044           | ^  | 00-00-1990                    | FI                             | 972205 A                 | 23-05-1997                    |
|                      |  |                               | JP                             | 11343238 A               | 14-12-1999                    |
|                      |  |                               | JP                             | 2975990 B                | 10-11-1999                    |
|                      |  |                               | JP                             | 9512834 T                | 22-12-1997                    |
|                      |  |                               |                                |                          |                               |
| WO 9428902           | Α  | 22-12-1994                    | AT                             | 163852 T                 | 15-03-1998                    |
|                      |  |                               | AU                             | 676571 B                 | 13-03-1997                    |
|                      |  |                               | AU                             | 6797394 A                | 03-01-1995                    |
|                      |  |                               | CA                             | 2163446 A,C              | 22-12-1994                    |
|                      |  |                               | CN                             | 1124926 A                | 19-06-1996                    |
|                      |  |                               | CZ                             | 9503242 A                | 17-07-1996<br>16-04-1998      |
|                      |  |                               | DE<br>DE                       | 69408981 D<br>69408981 T | 02-07-1998                    |
|                      |  |                               | DK                             | 702555 T                 | 06-04-1998                    |
|                      |  |                               | EP                             | 0702555 A                | 27-03-1996                    |
|                      |  |                               | ES                             | 2113656 T                | 01-05-1998                    |
|                      |  |                               | FI                             | 955911 A                 | 08-12-1995                    |
|                      |  |                               | GR                             | 3026520 T                | 31-07-1998                    |
|                      |  |                               | IL                             | 109873 A                 | 27-12-1998                    |
|                      |  |                               | ΪĹ                             | 121836 A                 | 27-12-1998                    |
|                      |  |                               | JP                             | 11286444 A               | 19-10-1999                    |
|                      |  |                               | JP                             | 11263728 A               | 28-09-1999                    |
|                      |  |                               | JP                             | 2925034 B                | 26-07-1999                    |
|                      |  |                               | JP                             | 9503996 T                | 22-04-1997                    |
|                      |  |                               | ĽV                             | 12269 A                  | 20-05-1999                    |
|                      |  |                               | LV                             | 12269 B                  | 20-08-1999                    |
|                      |  |                               | NO                             | 954757 A                 | 24-11-1995                    |
|                      |  |                               | NO                             | 20000702 A               | 24-11-1995                    |
|                      |  |                               | NO                             | 20000703 A               | 24-11-1995                    |
|                      |  |                               | NZ                             | 266463 A                 | 24-03-1997                    |
|                      |  |                               | PL                             | 311948 A                 | 18-03-1996                    |
|                      |  |                               | RU                             | 2130776 C                | 27-05-1999                    |
|                      |  |                               | ZA                             | 9404018 A                | 08-12-1995                    |
| EP 325130            | A  | 26-07-1989                    | DE                             | 3801406 A                | 27-07-1989                    |
|                      |  |                               | AU                             | 642127 B                 | 14-10-1993                    |
|                      |  |                               | AU                             | 2861789 A                | 20-07-1989                    |
|                      |  |                               | CN                             | 1274719 A                | 29-11-2000                    |
|                      |  |                               | CN                             | 1034364 A,B              | 02-08-1989                    |
|                      |  |                               | DD                             | 283400 A                 | 10-10-1990                    |
|                      |  |                               | DK                             | 23389 A                  | 21-07-1989                    |
|                      |  |                               | FI                             | 890258 A,B,              |                               |
|                      |  |                               | · HU                           | 50776 A,B                | 28-03-1990                    |
|                      |  |                               | JP                             | 1216974 A                | 30-08-1989                    |
|                      |  |                               | JP                             | 2558344 B                | 27-11-1996                    |
|                      |  |                               | KR                             | 132432 B                 | 17-04-1998                    |
|                      |  |                               | NO                             | 177005 B                 | 27-03-1995                    |
|                      |  |                               | NZ                             | 227637 A                 | 25-02-1993                    |
|                      |  |                               | PT                             | 89477 A,B                | 08-02-1990                    |
|                      |  |                               | US                             | 5006530 A                | 09-04-1991                    |
|                      |  |                               | US<br>US                       | 5169857 A<br>5401746 A   | 08-12-1992<br>28-03-1995      |
|                      |  |                               |                                |                          |                               |
|                      |  |                               | ZA                             | 8900429 A                | 28-02-1990                    |
| LIO 0024422          |  | 20 05 1000                    |                                |                          |                               |
| W0 9924433           | Α  | 20-05-1999                    | DE                             | 19750085 A               | 20-05-1999                    |
| <br>WO 9924433       | A  | 20-05-1999                    |                                |                          |                               |

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die

pen Patentfamilie gehören

Inten. nales Aldenzeichen
PC 00/08836

| Im Recherch nbericht angeführtes Pat ntdokument | Datum der<br>V röffentlichung | Mitglied(er) der<br>Patentfamilie |        | Datum der<br>Veröffentlichung |
|---|-------------------------------|-----------------------------------|--------|-------------------------------|
| WO 9924433 A                                    |                               | AU 1558                           | 3799 A | 31-05-1999                    |
|   |                               | BR 9812                           | 2785 A | 10-10-2000                    |
|   |                               | .DE 19881                         | 1732 D | 24-08-2000                    |
|   |                               | DK 200000                         | 0766 A | 09-05-2000                    |
|   |                               |                                   | 9695 A | 08-11-2000                    |
|   |                               |                                   | 1086 A | 09-05-2000                    |
|   |                               |                                   | 5877 A | 23-08-2000                    |
|   |                               |                                   | 0561 A | 01-12-2000                    |
|   |                               |                                   | 2444 A | 11-05-2000                    |
|   |                               |                                   | 0400 A | 29-01-2001                    |
|   |                               |                                   | 1745 A | 11-05-2000                    |
|   |                               |                                   | 0297 A | 20-05-1999                    |

ţ. **Y** 1)

#### Neue Kombination zur Behandlung von sexueller Dysfunktion

Die vorliegende Erfindung betrifft das Gebiet der sexuellen Dysfunktion bei Männern und Frauen.

5

Insbesondere betrifft die vorliegende Erfindung ein neues Kombinationspräparat zur Behandlung der sexuellen Dysfunktion bei Männern und Frauen, insbesondere der erektilen Dysfunktion. Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit auch eine neue Kombinationstherapie bei der Behandlung der sexuellen Dysfunktion bei Männern und Frauen.

10 Mä

Des Weiteren betrifft die vorliegenden Erfindung die Verwendung von Lipidsenkern zur Verstärkung der Wirkung von Phosphodiesterase-Hemmern (im folgenden synonym auch als "Phosphodiesterase-Inhibitoren", "PDE-Hemmer" oder "PDE-Inhibitoren" bezeichnet) bei der Behandlung der sexuellen Dysfunktion.

Aus dem Stand der Technik ist bekannt, dass Phosphodiesterase-Inhibitoren - insbe-

20

15

sondere solche vom Subtyp V, welche synonym auch als "cGMP PDE-Inhibitoren" bezeichnet werden - sich für die Behandlung der sexuellen Dysfunktion eignen, und zwar insbesondere zur Behandlung der erektilen Dysfunktion (siehe z.B. *Molecular Pharmacology*, 1999, 56, Seiten 124 – 130; *Am. J. Physiol.*, Vol. 264, Februar 1993, Seiten H419-H422; *The Journal of Urology*, Vol. 147, Seiten 1650-1655 (Juni 1992); *The New England Journal of Medicine*, Vol. 326(2), Seiten 90-94 (9. Januar 1992); *International Journal of Impotence Research*, 4, Suppl. 2, Seite 11 (1992); *Drugs, News and Perspectives*, 6(3), Seiten 150-156 (April 1993); *Physiological Reviews* 75, Seiten 191-236 (1995); *Int. J. of Impotence* 9, Seiten 17-26 (1997) und *TIPS Reviews*, Vol. 11, Seiten 150-155 (April 1990)).

25

30

Zur Nomenklatur der PDE-Inhibitoren wird auf Beavo und Reifsnyder in Trends in Pharmacol. Sci. 1990. 11, Seiten 150-155 und auf den Artikel TIPS Reviews, Vol. 11, Seiten 150-155 (April 1990) verwiesen.

WO 01/19357 PCT/EP00/08836

- 2 -

Der Grund für die Wirksamkeit von PDE-Hemmern, insbesondere cGMP PDE-Hemmern (PDE V-Hemmern), bei der Behandlung der sexuellen, vorzugsweise erektilen Dysfunktion liegt darin, dass der durch sexuelle Stimulation vom Körper generierte Neurotransmitter Stickstoffmonoxid NO die Guanylatcyclase aktiviert, die ihrerseits GTP zu cGMP umwandelt, welches dann seinerseits eine Relaxation des Corpus cavernosum bewirken kann, ohne dass das für die Relaxation des Corpus cavernosum verantwortliche cGMP vom Enzym Phosphodiesterase V (PDE V) zum 5'GMP hydrolysiert wird, weil die Aktivität des Enzyms PDE V durch den entsprechenden Inhibitor gehemmt wird. Dieser Mechanismus ist in der beiliegenden Fig. 1 veranschaulicht.

5

10

15

20

Man hat aber nun festgestellt, dass eine Therapie der erektilen Dysfunktion mit PDE-Inhibitoren, insbesondere cGMP PDE-Inhibitoren, bei einigen Patienten nicht oder nur bedingt anspricht. Bei dieser Patientengruppe handelt es sich insbesondere um Patienten mit gestörter Endothelfunktion und/oder Stoffwechselerkrankungen, wie z.B. Hyperlipidämie (z.B. Hypercholesterinämie), Arteriosklerose, Diabetes (insbesondere vom Typ Diabetes mellitus), aber auch um starke Raucher und ältere Patienten. Bei diesen Patienten beobachtet man bei der Therapierung der erektilen Dysfunktion mit den üblichen Dosen nur einen deutlichen verminderten Effekt im Vergleich zu anderen Patientengruppen, bei denen zwar eine erektile Dysfunktion therapiert wird, die aber nicht an den zuvor genannten Stoffwechselerkrankungen leiden.

Nun leidet aber gerade die zuvor genannte Patientengruppe mit gestörter Endothelfunktion und/oder den zuvor genannten Stoffwechselerkrankungen überdurchschnittlich häufig an sexueller Dysfunktion, insbesondere erektiler Dysfunktion, wodurch
die herkömmliche Behandlung dieser Dysfunktion mit PDE-Hemmern erschwert
wird. Bei diesen Problempatienten müssen - im Vergleich zu anderen Patientengruppen mit erektiler Dysfunktion, jedoch ohne die zuvor genannten Stoffwechselerkrankungen - deutlich höhere Dosen an PDE-Inhibitoren verabreicht werden, um

10

15

20

25

30

einen therapeutischen Effekt zu erzielen. Dies bringt aber - neben Kostengesichtspunkten - auch den wesentlichen Nachteil mit sich, dass auch die mit der PDEInhibitor-Therapie einhergehenden Nebenwirkungen um den Faktor der Höherdosierung zunehmen. Zu diesen Nebenwirkungen zählen beispielsweise eine Beeinträchtigung des Sehvermögens, insbesondere gestörtes Farbsehen und Farbempfinden,
Kopfschmerzen sowie Muskelschmerzen. Es besteht auch die Möglichkeit von
Nebenwirkungen auf das Herzkreislaufsystem z.B. eine Senkung des Blutdruckes.

Die Anmelderin hat nun überraschenderweise herausgefunden, dass die Wirkung von PDE-Inhibitoren, insbesondere PDE V-Inhibitoren, bei der Therapie der sexuellen, vorzugsweise erektilen Dysfunktion - insbesondere bei den zuvor genannten Problempatienten-Gruppen - verstärkt werden kann, wenn in Kombination zu den PDE-Inhibitoren ein Lipidsenker verabreicht wird. Auf diese Weise können die zuvor geschilderten Nachteile, die bei der herkömmlichen Behandlung der erektilen Dysfunktion nur mit PDE-Inhibitoren allein insbesondere bei den zuvor erwähnten Problempatienten auftreten, vermieden werden.

Somit betrifft die vorliegende Erfindung eine Kombinationspräparat, enthaltend

- als Wirkstoffkomponente A mindestens einen PDE-Inhibitor, vorzugsweise
   PDE V-Inhibitor (cGMP PDE-Inhibitor); und
- als Wirkstoffkomponente B mindestens einen Lipidsenker.

Das erfindungsgemäße Kombinationspräparat ist insbesondere für die Therapie der sexuellen Dysfunktion geeignet, d.h. die Therapie der erektilen Dysfunktion bei Männern oder der sexuellen Dysfunktion bei Frauen.

Gleichzeitig kann mit dem erfindungsgemäßen Kombinationspräparat auch eine gestörte Endothelfunktion (z.B. bei älteren Patienten oder starken Rauchern) und/oder eine Stoffwechselerkrankung mittherapiert werden, so z.B. Hyperlipidämie (z.B. Hypercholesterinämie), Arteriosklerose oder Diabetes (insbesondere vom Typ Diabetes mellitus).

10

15

20

25

30

Der Begriff "Kombinationspräparat", wie er im Sinne der vorliegenden Erfindung verwendet wird, bedeutet, dass die beiden Wirkstoffkomponenten A und B entweder gleichzeitig oder aber auch zeitlich abgestuft (d.h. also getrennt voneinander) angewandt werden können.

Somit umfasst der Begriff "Kombinationspräparat" erfindungsgemäß die Bestandteile A und B entweder in einer funktionellen Einheit, d.h. als echte Kombination (z.B. als Mischung, Gemisch oder Gemenge), oder aber auch (räumlich) getrennt nebeneinander, d.h. als sogenanntes "kit-of-parts".

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit auch die Verwendung von Lipidsenkern zur Steigerung der Wirksamkeit von PDE-Inhibitoren (insbesondere PDE V-Inhibitoren) bei der Therapie der sexuellen Dysfunktion, insbesondere der erektilen Dysfunktion.

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit auch eine Kombinationstherapie für die sexuelle Dysfunktion, insbesondere für die erektile Dysfunktion, mit einem Kombinationspräparat, das mindestens einen PDE-Inhibitor (insbesondere einen PDE V-Inhibitor) und mindestens einen Lipidsenkern umfasst.

Gleichzeitig kann durch die erfindungsgemäße Kombinationstherapie auch eine gestörte Endothelfunktion (z.B. bei älteren Patienten oder starken Rauchern) und/oder eine Stoffwechselerkrankung mittherapiert werden, so z.B. Hyperlipidämie (z.B. Hypercholesterinämie), Arteriosklerose oder Diabetes (insbesondere vom Typ Diabetes mellitus).

Durch die erfindungsgemäße Kombination von PDE-Hemmer und Lipidsenker - d.h. also mit anderen Worten durch die erfindungsgemäße Kombinationstherapie der sexuellen Dysfunktion mit einer Kombination von PDE-Hemmer und Lipidsenker - lassen sich die für die Therapie erforderlichen Dosen an PDE-Hemmern bei den oben

10

15

20

genannten Problempatienten wieder auf übliche Dosen zurückführen, wie sie auch bei anderen Patienten, welche zwar an erektiler Dysfunktion, aber nicht an gestörter Endothelfunktion oder einer Stoffwechselerkrankung leiden, verabreicht werden. Aber auch bei Patienten ohne spezifische Stoffwechselstörung, die aber (z.B. altersbedingt) an erektiler Dysfunktion leiden, kann erfindungsgemäß die zur Therapie der erektilen Dysfunktion verabreichte Dosis an PDE-Hemmer durch die kombinierte Lipidsenkergabe reduziert werden.

Wie zuvor erwähnt, kann die erfindungsgemäße Kombination so verabreicht werden, d.h. die erfindungsgemäße Kombinationstherapie dadurch erfolgen, dass die Wirkstoffkomponenten A und B gleichzeitig verabreicht werden. Dabei können in die Wirkstoffkomponenten A und B, wie zuvor geschildert, entweder in einer funktionellen Einheit (d.h. als echte Kombination wie z.B. als Mischung, Gemisch oder Gemenge) oder aber auch (räumlich) getrennt nebeneinander (d.h. als sogenanntes "kit" oder "kit-of-parts") vorliegen.

Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung werden die Wirkstoffkomponenten A und B getrennt voneinander verabreicht, und zwar insbesondere zeitlich abgestuft.

Dies kann beispielsweise dadurch geschehen, dass einige Tage (z.B. etwa 1 Woche oder auch nur 1-4 Tage) vor Verabreichung des PDE-Hemmers bereits eine tägliche Dosis des Lipidsenkers verabreicht wird.

Auch besteht die Möglichkeit, den PDE-Hemmer in eine bereits bestehende Lipidsenker-Therapie hinein zu verabreichen. So lassen sich beispielsweise gemäß der
vorliegenden Erfindung verbesserte Therapieerfolge der erektilen Dysfunktion mit
PDE-Hemmern bei Männern mit starker Hypercholesterinämie beobachten, bei
denen die erhöhten Cholesterinspiegel bereits dauerhaft mit Lipidsenkern behandelt
werden.

10

15

20

25

Ähnlich gute Therapieerfolge werden überraschenderweise aber auch in solchen Fällen beobachtet, bei denen der Lipidsenker erst kurzfristig (z.B. nur wenige Tage) vor Gabe des PDE-Hemmers verabreicht wird. Dies ist überraschend und weist auf einen nicht vorhersehbaren synergistischen Effekt der erfindungsgemäßen Kombination hin, weil bei den so behandelten Patienten, die z.B. an Arteriosklerose leiden, aufgrund der kurzen Therapiedauer mit dem Lipidsenker überhaupt noch keine Änderung ihres Krankheitsbildes eingetreten sein kann.

Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung werden die Wirkstoffbestandteile A und B des erfindungsgemäßen Kombinationspräparates also zeitlich abgestuft verabreicht, vorzugsweise der Lipidsenker vorab, d.h. zeitlich vor Gabe des PDE-Hemmers. Dies kann dadurch geschehen, dass der Lipidsenker einfach kurz vor Gabe des PDE-Hemmer, d.h. mehrere Male über einige Tage verteilt oder aber auch nur einmal wenige Stunden zuvor, verabreicht wird, oder aber auch dadurch, dass der PDE-Hemmer in eine bereits bestehende Therapie mit einem Lipidsenker hinein verabreicht wird. Im letzteren Fall kann die Gabe des Lipidsenkers also auch vor und parallel zur Gabe des PDE-Hemmers fortgesetzt werden.

Ohne sich hierbei auf eine bestimmte Theorie festlegen zu wollen, lässt sich die Verbesserung der PDE-inhibitorischen Wirkung des PDE-Hemmers durch die gleichzeitige oder zeitlich abgestufte oder parallele Gabe von Lipidsenkern vermutlich dadurch erklären, dass die Lipidsenker die gestörte Endothel-Funktion durch Generierung von Stickstoffmonoxid (NO) verbessern (Current Opinion in Lipidology, 1997, Vol. 8, Seiten 362-368 und Circulation 1998, 97, Seiten 1129-1135). Stickstoffmonoxid als Neurotransmitter wiederum ist ein wichtiger physiologischer Faktor für die Ausbildung einer Erektion, da es zur Erhöhung des cGMP Spiegels und schließlich zur Relaxation des Corpus cavernosum führt (International Journal of Impotence Research 1999, 11, Seiten 123 – 132 und 159 - 165).

Gemäß der vorliegenden Erfindung kann der Lipidsenker ausgewählt sein der Gruppe von:

PCT/EP00/08836 WO 01/19357 -7-

- HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren,
- Squalen-Synthase-Inhibitoren,
- Gallensäure-Absorptionshemmern (auch "Gallensäure-Anionenaustauscher" oder ..Bile acid sequestrants" genannt),
- Fibrinsäure und ihren Derivaten, 5
  - Nikotinsäure und ihren Analogen sowie
  - ω3-Fettsäuren.

10

20

25

Für weitere Einzelheiten zu den zuvor genannten Lipidsenkern wird in diesem Zusammenhang verwiesen auf den Aufsatz von Gilbert R. Thompson & Rissitaza P. Naoumova "New prospects for lipid-lowering drugs" in Exp. Opin. Invest. Drugs (1998), 7(5), Seiten 715 - 727, dessen gesamter Inhalt hiermit durch Bezugnahme ausdrücklich eingeschlossen ist.

Unter den zuvor genannten Lipidsenkern werden die HMG-CoA-Reduktase-Inhibito-15 ren erfindungsgemäß bevorzugt. Die Abkürzung "HMG-CoA" steht hierbei für "3-Hydroxymethylglutaryl-Coenzym A".

Unter den HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren wiederum wird erfindungsgemäß insbesondere die Substanzklasse der Vastatine - der Einfachheit halber in der Literatur meist nur als "Statine" bezeichnet - bevorzugt.

Unter den Statinen wiederum erfindungsgemäß besonders bevorzugt sind

- Atorvastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Lipitor® von Parke-Davis);
- Cerivastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Lipobay® oder Baycol® von Bayer):
- Fluvastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Lescol® von Novartis);
- Lovastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Mevacor® von Merck);
- Pravastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Lipostat® von Bristol-30 Myers Squibb);

- Simvastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Zocor® von Merck);
- Itavastatin (auch "Nisvastatin" genannt; NK-104; systematischer Name: [S-[R\*,S\*-(E)]]-7-[2-Cyclopropyl-4-(4-fluorphenyl)-3-chinolinyl]-3,5-dihydroxy-6-heptensäure);
- Dalvastatin;

10

15

20

25

30

- Mevastatin;
- Dihydrocompactin;
- Compactin; und
- (+)-(3R,5S)-Bis-(7-(4-(4-fluorphenyl)-6-isopropyl-2-(N-methyl-N-methansulfo-nylamino)-pyrimidin-5-yl)-3,5-dihydroxy-6(E)-heptensäure;

sowie deren jeweilige Salze, Hydrate, Alkoholate, Ester und Tautomere, hierunter ganz besonders bevorzugt Atorvastatin, Cerivastatin, Fluvastatin, Lovastatin, Pravastatin, Itavastatin, Simvastatin und (+)-(3R,5S)-Bis-(7-(4-(4-fluorphenyl)-6-isopropyl-2-(N-methyl-N-methansulfonylamino)-pyrimidin-5-yl)-3,5-dihydroxy-6(E)-heptensäure sowie deren jeweilige Salze, Hydrate, Alkoholate, Ester und Tautomere.

Hierunter wiederum ganz besonders bevorzugt sind das Cerivastatin und das Atorvastatin sowie deren jeweilige Salze, Hydrate, Alkoholate, Ester und Tautomere.

Für weitere Einzelheiten zu den zuvor genannten Statinen wird verwiesen auf die Abhandlungen in *Drugs of the Future* 1994, **19**(6), Seiten 537 – 541 sowie 1995, **20**(6), Seite 611 sowie 1996, 21(6), Seite 642, deren jeweiliger Inhalt durch Bezugnahme im vollen Umfang eingeschlossen ist.

Der Begriff "Salz" im Sinne der vorliegenden Erfindung meint jeweils physiologisch unbedenkliche Salze der jeweiligen Verbindungen: Dies können z.B. können Salze mit Mineralsäuren, Carbonsäuren oder Sulfonsäuren sein, insbesondere mit Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Ethansulfonsäure, Toluolsulfonsäure, Benzolsulfonsäure, Naphthalindisulfonsäure, Essigsäure, Propionsäure, Milchsäure, Weinsäure, Zitronensäure, Fumarsäure, Malein-

säure oder Benzoesäure oder auch Mischsalze hiervon. Es kann sich aber auch um Salze mit üblichen Basen handeln, wie beispielsweise Alkalimetallsalze (z.B. Natriumoder Kaliumsalze), Erdalkalisalze (z.B. Calciumoder Magnesiumsalze) oder Ammoniumsalze, abgeleitet von Ammoniak oder organischen Aminen wie beispielsweise Diethylamin, Triethylamin, Ethyldiisopropylamin, Prokain, Dibenzylamin, N-Methylmorpholin, Dihydroabietylamin, 1-Ephenamin oder Methyl-piperidin sowie Mischsalze hiervon.

Beispiele für erfindungsgemäß verwendbare Statin-Salze sind das Fluindostatin (das Mononatriumsalz des Fluvastatins); das Monokaliumsalz und das Calciumsalz des Itavastatins; sowie das Calciumsalz der (+)-(3R,5S)-Bis-(7-(4-(4-fluorphenyl)-6-iso-propyl-2-(N-methyl-N-methane-sulfonylamino)-pyrimidin-5-yl)-3,5-dihydroxy-6(E)-heptensäure (,,ZD 4522" oder ,,S 4522" von den Firmen Shionogi bzw. AstraZeneca). Weitere Beispiele für erfindungsgemäß verwendbare Statinsalze sind die Mononatrium- und die Monokaliumsalze sowie die Calciumsalze des Cerivastatins, des Atorvastatins und des Pravastatins.

Weitere bevorzugte HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren sind beschrieben in der EP-A-0 325 130 und in der EP-A-0-491 226, beide im Namen der Bayer AG, deren Inhalt hiermit durch Bezugnahme eingeschlossen ist. Gegenstand der EP-A-0 325 130 sind substituierte Pyridine, und in der EP-A-0-491 226 sind substituierte Pyridyldihydroxyheptensäurederivate und ihre Salze beschrieben, hierunter insbesondere das erfindungsgemäß besonders bevorzugte Cerivastatin (Anspruch 6 der EP-A-0-491 226).

25

30

5

10

15

20

Erfindungsgemäß ebenfalls bevorzugt sind die in der WO-A-99/11263 genannten Statine, deren Offenbarung durch Bezugnahme eingeschlossen ist.

Erfindungsgemäß gleichermaßen bevorzugt sind die HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren, welche in der Druckschrift Bioorganic & Medicinal Chemistry, Vol. 5, No. 2,

10

15

30

Seiten 437-444 (1997) genannt sind, deren Offenbarung hiermit im vollen Umfang durch Bezugnahme eingeschlossen ist.

Eine weitere Übersicht über HMG-CoA-Reduktase-Hemmer ist in *Pharmazie in unserer Zeit*, 28. Jahrg., Nr. 3, Seiten 147-1152 (1999) enthalten.

Unter den zuvor genannten Gallensäureabsorptionshemmern ("Bile acid sequestrants") erfindungsgemäß bevorzugt sind Cholestyramin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Qestran® von Bristol-Myers Squibb) und Colestipol (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Colestid® von Pharmacia & Upjohn) (siehe auch Exp. Opin. Invest. Drugs (1998), 7(5), Seiten 715 – 727).

Unter den zuvor genannten Fibrinsäure-Derivaten erfindungsgemäß bevorzugt sind Ciprofibrat (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Modalim<sup>®</sup> von Sanofi Winthrop), Fenofibrat (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Lipantil<sup>®</sup> von Fournier), Gemfibrozil (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Lopid<sup>®</sup> von Parke-Davis), Bezafibrat und Chlofibrat (siehe auch *Exp. Opin. Invest. Drugs* (1998), 7(5), Seiten 715 – 727).

- Unter den zuvor genannten Nikotinsäure-Analogen erfindungsgemäß bevorzugt ist Acipimox (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Olbetam<sup>®</sup> von Pharmacia & Upjohn) (siehe auch Exp. Opin. Invest. Drugs (1998), 7(5), Seiten 715 727).
- Unter den zuvor genannten ω3-Fettsäuren erfindungsgemäß bevorzugt ist Maxepa (vertrieben von Seven Seas) (siehe hierzu auch Exp. Opin. Invest. Drugs (1998), 7(5), Seiten 715 727).

Unter den Phosphodiesterase-Hemmern erfindungsgemäß bevorzugt sind insbesondere cGMP PDE-Inhibitoren. Hierunter wiederum bevorzugt sind insbesondere solche, die oral appliziert werden können und gleichzeitig auch eine gute Wirksamkeit nach oraler Gabe zeigen.

Beispiele für erfindungsgemäß verwendbare und bevorzugte cGMP PDE-Inhibitoren sind insbesondere die in der EP-A-0 463 756, EP-A-0 526 004, WO-A-94/28902 sowie EP-B-0 702 555 beschriebenen Pyrazolopyrimidone, deren jeweiliger Inhalt hiermit durch Bezugnahme eingeschlossen ist. Es handelt sich hierbei insbesondere um Verbindungen der folgenden allgemeinen Formel

$$R^3O$$
  $HN$   $N$   $R^2$ 

worin

10

15

20

25

5

R<sup>1</sup> bedeutet: Wasserstoff; C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl; C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Perfluoralkyl; oder C<sub>3</sub>-C<sub>5</sub>-Cycloalkyl; R<sup>2</sup> darstellt: Wasserstoff; C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl; C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Perfluoralkyl; oder C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl;

R<sup>3</sup> ist: C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl; C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Perfluoralkyl; C<sub>3</sub>-C<sub>5</sub>-Cycloalkyl; C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>Alkenyl; oder C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl;

R<sup>4</sup> bedeutet: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit OH, NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, CN, CONR<sup>5</sup>R<sup>6</sup> oder CO<sub>2</sub>R<sup>7</sup>; C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Alkenyl, gegebenenfalls substituiert mit CN, CONR<sup>5</sup>R<sup>6</sup> oder CO<sub>2</sub>R<sup>7</sup>; C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Alkanoyl, gegebenenfalls substituiert mit NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>; (Hydroxy)-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, gegebenenfalls substituiert mit NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, (C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>-Alkoxy)-C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-alkyl, gegebenenfalls substituiert mit OH oder NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, CO<sub>2</sub>R<sup>7</sup>; Halogen; NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, NHSO<sub>2</sub>NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>; NHSO<sub>2</sub>R<sup>8</sup>; SO<sub>2</sub>NR<sup>9</sup>R<sup>10</sup>; oder Phenyl, Pyridyl, Pyrimidinyl, Imidazolyl, Oxazolyl, Thiazolyl, Thienyl oder Triazolyl, von denen jedes gegebenenfalls substituiert ist mit Methyl;

R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> jeweils unabhängig Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl darstellen; oder zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, eine Pyrrolidinyl-, Piperidino-, Morpholino-, 4-N(R<sup>11</sup>)-Piperazinyl- oder Imidazolyl-Gruppe bilden, wobei diese Gruppe gegebenenfalls substituiert ist mit Methyl oder OH;

15

20

25

30

R<sup>7</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl ist;

R<sup>8</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, bedeutet;

R<sup>9</sup> und R<sup>10</sup> zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, eine Pyrrolidinyl-, Piperidino-, Morpholino-, 4-N(R<sup>12</sup>)-Piperazinyl-Gruppe bilden, wobei diese Gruppe gegebenenfalls substituiert ist mit C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkoxy, NR<sup>13</sup>R<sup>14</sup> oder CONR<sup>13</sup>R<sup>14</sup>:

- R<sup>11</sup> Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit Phenyl; (Hydroxy)-C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>-alkyl; oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkanoyl darstellt
- 10  $R^{12}$  Wasserstoff,  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl,  $(C_1$ - $C_3$ -Alkoxy)- $C_2$ - $C_6$ -alkyl; (Hydroxy)- $C_2$ - $C_6$ -alkyl;  $(R^{13}R^{14}N)$ - $C_2$ - $C_6$ -Alkyl;  $(R^{13}R^{14}NOC)$ - $C_1$ - $C_6$ -Alkyl;  $CONR^{13}R^{14}$ ;  $CSNR^{13}R^{14}$ , oder  $C(NH)NR^{13}R^{14}$  ist; und
  - R<sup>13</sup> und R<sup>14</sup> jeweils unabhängig Wasserstoff; C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl; (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkoxy)-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl; oder (Hydroxy)-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl bedeuten,

sowie ihre jeweiligen Salze, Hydrate, Alkoholate und Tautomere.

Hierunter erfindungsgemäß ganz besonders bevorzugt sind das 5-[2-Ethoxy-5-(4-methyl-1-piperazinylsulfonyl)-phenyl]-1-methyl-3-n-propyl-6,7-dihydro-1H-pyrazolo-[4,3-d]-pyrimidin-7-on (anderer Name: 5-[2-Ethoxy-5-(4-methyl-1-piperazinylsulfonyl)-phenyl]-1-methyl-3-n-propyl-1,6-dihydro-7H-pyrazolo-[4,3-d]-pyrimidin-7-on, auch als "Sildenafil" bekannt) und dessen Salze, so z.B. insbesondere das Citratsalz, das im Handel unter der Bezeichnung Viagra™ erhältlich ist (siehe insbesondere Beispiel 12 und Verbindung 3 des Anspruchs 3 der EP-A-0 463 756 sowie Anspruch 6 der EP-B-0 702 555).

Als cGMP PDE-Inhibitor erfindungsgemäß ebenfalls bevorzugt sind die in der WO-A-99/24433 beschriebenen Verbindungen, deren Inhalt hiermit durch Bezugnahme im vollen Umfang eingeschlossen ist. Es handelt sich hierbei um 2-phenylsubstituierte Imidazotriazinone der allgemeinen Formel

in welcher

15

- 5 R<sup>1</sup> für Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen steht;
  - R<sup>2</sup> für geradkettiges Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen steht;
- 10 R³ und R⁴ gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 8 Kohlenstoffatomen stehen, oder

für eine geradkettige oder verzweigte Alkylkette mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen stehen, die gegebenenfalls durch ein Sauerstoffatom unterbrochen ist, und die gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Hydroxy, Halogen, Carboxyl, Benzyloxycarbonyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen und/oder durch Reste der Formeln -SO<sub>3</sub>H, -(A)<sub>a</sub>-NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -O-CO-NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -S(O)<sub>b</sub>-R<sup>9</sup>, -P(O)(OR<sup>10</sup>)(OR<sup>11</sup>),

substituiert ist,

worin

5

a und b gleich oder verschieden sind und eine Zahl 0 oder 1 bedeuten,

A einen Rest CO oder SO<sub>2</sub> bedeutet,

10

R<sup>7</sup>, R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup> und R<sup>8</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff bedeuten, oder

Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, einen 5- bis 6-gliedrigen ungesättigten, partiell ungesättigten oder gesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus, mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeuten, wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Nitro, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Carboxyl, Halogen, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch eine Gruppe der Formel -(SO<sub>2</sub>)<sub>c</sub>-NR<sup>12</sup>R<sup>13</sup> substituiert sind,

20

worin

c eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

R<sup>12</sup> und R<sup>13</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeuten,

oder

10

5

R<sup>7</sup>, R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup> und R<sup>8</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder ver-

15

schieden durch Hydroxy, Halogen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch eine Gruppe der Formel -(CO)<sub>d</sub>-NR<sup>14</sup>R<sup>15</sup> substituiert ist,

worin

20

R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

25

und

d eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

30

oder

R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> und/oder R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5bis 7-gliedrigen, gesättigten Heterocyclus bilden, der gegebenenfalls noch ein weiteres Heteroatom aus der Reihe S oder O oder einen Rest der Formel -NR<sup>16</sup> enthalten kann,

5

worin

10

R<sup>16</sup> Wasserstoff, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, Benzyl, einen 5- bis 7-gliedrigen aromatischen oder gesättigten Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, der gegebenenfalls durch Methyl substituiert ist, oder

15

geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

R<sup>9</sup>

Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

20

R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

25

und/oder die oben unter R<sup>3</sup>/R<sup>4</sup> aufgeführte Alkylkette gegebenenfalls durch Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder durch einen 5- bis 7-gliedrigen, partiell ungesättigten, gesättigten oder ungesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus, der bis zu 4 Heteroatome aus der Reihe S, N; O oder einen Rest der Formel -NR<sup>17</sup> enthalten kann, substituiert ist,

30

worin

10

15

20

R<sup>17</sup> Wasserstoff, Hydroxy, Formyl, Trifluormethyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

und wobei Aryl und der Heterocyclus gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Nitro, Halogen, -SO<sub>3</sub>H, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Hydroxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy und/oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>2</sub>NR<sup>18</sup>R<sup>19</sup> substituiert sind,

worin

R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

und/oder

R<sup>3</sup> oder R<sup>4</sup> für eine Gruppe der Formel -NR<sup>20</sup>R<sup>21</sup> steht,

25 worin

R<sup>20</sup> und R<sup>21</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

30 und/oder

10

15

20

25

R<sup>3</sup> oder R<sup>4</sup> für Adamantyl stehen, oder

für Reste der Formeln

$$H_3C$$
 $C_6H_5$ 
 $C_6$ 

oder stehen,

oder für Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder für einen 5- bis 7-gliedrigen partiell ungesättigten, gesättigten oder ungesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus stehen, der bis zu 4 Heteroatome aus der Reihe S, N; O oder einen Rest der Formel -NR<sup>22</sup> enthalten kann,

worin

worin

R<sup>22</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>16</sup> hat und mit dieser gleich oder verschieden ist, oder

Carboxyl, Formyl oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeutet,

und wobei Cycloalkyl, Aryl und/oder der Heterocyclus gegebenenfalls einbis mehrfach, gleich oder verschieden durch Halogen, Triazolyl, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Nitro und/oder durch Gruppen der Formeln -SO<sub>3</sub>H, -OR<sup>23</sup>, (SO<sub>2</sub>)<sub>c</sub>NR<sup>24</sup>R<sup>25</sup>, -P(O)(OR<sup>26</sup>)(OR<sup>27</sup>) substituiert sind,

10

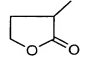
15

20

25

e eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

## R<sup>23</sup> einen Rest der Formel



bedeutet, oder

Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder

Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, Benzyloxy, Tetrahydropyranyl, Tetrahydrofuranyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Carboxyl, Benzyloxycarbonyl oder Phenyl substituiert ist, das seinerseits ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Hydroxy oder Halogen substituiert sein kann,

und/oder Alkyl gegebenenfalls durch Reste der Formeln - $CO-NR^{28}R^{29}$  oder - $CO-R^{30}$  substituiert ist,

worin

R<sup>28</sup> und R<sup>29</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder

R<sup>28</sup> und R<sup>29</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 7-gliedrigen gesättigten Heterocyclus bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Heteroatom aus der Reihe S oder O enthalten kann,

10

15

20

25

30

und

R<sup>30</sup> Phenyl oder Adamantyl bedeutet,

R<sup>24</sup> und R<sup>25</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

R<sup>26</sup> und R<sup>27</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind

und/oder Cycloalkyl, Aryl und/oder der Heterocyclus gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das gegebenenfalls durch Hydroxy, Carboxyl, durch einen 5-bis 7-gliedrigen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O oder durch Gruppen der Formel -SO<sub>2</sub>-R<sup>31</sup>, P(O)(OR<sup>32</sup>)(OR<sup>33</sup>) oder -NR<sup>34</sup>R<sup>35</sup> substituiert ist,

worin

R<sup>31</sup> Wasserstoff bedeutet oder die oben angegebene Bedeutung von R<sup>9</sup> hat und mit dieser gleich oder verschieden ist,

R<sup>32</sup> und R<sup>33</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

R<sup>34</sup> und R<sup>35</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert ist, oder

R<sup>34</sup> und R<sup>35</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 6-gliedrigen gesättigten Heterocyclus bilden, der ein weiteres Heteroatom aus der Reihe S oder O oder einen Rest der Formel -NR<sup>36</sup> enthalten kann,

worin

R<sup>36</sup> Wasserstoff, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 7 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

oder

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 7-gliedrigen, ungesättigten oder gesättigten oder partiell ungesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus bilden, der gegebenenfalls bis zu 3 Heteroatome aus der Reihe S, N, O oder einen Rest der Formel -NR<sup>37</sup> enthalten kann,

worin

20

25

30

5

10

15

R<sup>37</sup> Wasserstoff, Hydroxy, Formyl, Trifluormethyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Trifluormethyl, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch Gruppen der Formel -(D)f-NR<sup>38</sup>R<sup>39</sup>, -CO-(CH<sub>2</sub>)g-O-CO-R<sup>40</sup>, -CO-(CH<sub>2</sub>)h-OR<sup>41</sup> oder -P(O)(OR<sup>42</sup>)(OR<sup>43</sup>) substituiert ist,

|   |    | • |   |   |
|---|----|---|---|---|
| W | or | 1 | I | 1 |

g und h gleich oder verschieden sind und eine Zahl 1, 2, 3 oder 4 bedeuten,

5

10

15

und

- f eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,
- D eine Gruppe der Formel -CO oder -SO<sub>2</sub> bedeutet,
  - R<sup>38</sup> und R<sup>39</sup> gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> haben,

R<sup>40</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R<sup>41</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,

20

R<sup>42</sup> und R<sup>43</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

25 oder

R<sup>37</sup> einen Rest der Formel -(CO)<sub>i</sub>-E bedeutet,

worin

30

i eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

10

15

20

E Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeutet,

Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen 5- bis 6-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 4 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Nitro, Halogen, -SO<sub>3</sub>H, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Hydroxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>2</sub>-NR<sup>44</sup>R<sup>45</sup>, substituiert sind,

worin

R<sup>44</sup> und R<sup>45</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

oder

E Reste der Formeln

und der unter R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> aufgeführte, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildete Heterocyclus, gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden, gegebenenfalls auch geminal, durch Hydroxy, Formyl, Carboxyl,

10

15

20

25

geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit bis jeweils zu 6 Kohlenstoffatomen, Nitro und Gruppen der Formeln -P(O)(OR<sup>46</sup>)(OR<sup>47</sup>),

substituiert ist,

worin

R<sup>46</sup> und R<sup>47</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

R<sup>48</sup> Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

j eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

und

R<sup>49</sup> und R<sup>50</sup> gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> haben,

und/oder der unter R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> aufgeführte, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildete Heterocyclus, gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist, das gegebenenfalls einbis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Halogen, Carboxyl, Cycloalkyl oder Cycloalkyloxy mit jeweils 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>3</sub>H, -NR<sup>51</sup>R<sup>52</sup> oder P(O)OR<sup>53</sup>OR<sup>54</sup> substituiert ist,

worin

R<sup>51</sup> und R<sup>52</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Carboxyl, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

 $R^{53}$  und  $R^{54}$  gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von  $R^{10}$  und  $R^{11}$  haben,

und/oder das Alkyl gegebenenfalls durch Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen substituiert ist, das seinerseits ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Halogen, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, oder durch eine Gruppe der Formel -NR<sup>51</sup>'R<sup>52</sup>' substituiert sein kann,

worin

R<sup>51'</sup> und R<sup>52'</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>51</sup> und R<sup>52</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

und/oder der unter R³ und R⁴ aufgeführte, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildete Heterocyclus, gegebenenfalls durch Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder durch einen 5- bis 7-gliedrigen, gesättigen, partiell ungesättigten oder ungesättigten Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O, gegebenenfalls auch über eine N-Funktion verknüpft, substituiert ist, wobei die Ringsysteme ihrerseits durch Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sein können,

oder

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom Reste der Formeln

15

10

5

20

25

10

$$H_3C$$

oder

 $H_3C$ 
 $H_3C$ 

R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Hydroxy oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen,

sowie ihre jeweiligen Salze, Hydrate, Alkoholate und Tautomere.

Unter den in der WO-A-99/24433 genannten Verbindungen erfindungsgemäß ganz besonders bevorzugt sind das 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on (Bsp. 19 der WO-A-99/24433) und seine Salze, so z.B. das Hydrochlorid (Bsp. 20 der WO-A-99/24433), insbesondere in der Form des Trihydrats (Bsp. 336 der WO-A-99/24433).

Weitere erfindungsgemäß bevorzugte PDE V-Inhibitoren sind (a) Zaprinast (Am. J. Physiol., Vol. 264, Februar 1993, Seiten H419-H422; The Journal of Urology, Vol. 147, Seiten 1650-1655 (Juni 1992); The New England Journal of Medicine, Vol. 326(2), Seiten 90-94 (9. Januar 1992)); (b) Propentofyllin (JP-A-03/044324); und (c) Pentoxifyllin (Postgraduate Medicine, Vol. 93, No. 3, Impotence, 15. Februar 1993, Seiten 65-72; J.A.G.S., 41, Seiten 363-366, 1993).

WO 01/19357

Weitere erfindungsgemäß bevorzugte PDE V-Inbibitoren sind in den folgenden Druckschriften offenbart, deren Inhalt im vollen Umfang durch Bezugnahme eingeschlossen ist:

- 5-Substituierte Pyrazolo-[4,3-d]-pyrimidin-7-one gemäß EP-A-0 201 188;
- Griseolsäurederivate gemäß EP-A-0 214 708 und EP-A-0 319 050;
- 2-Phenylpurinonderivate gemäß EP-A-0 293 063;
- Phenylpyridonderivate gemäß EP-A-0 347 027;
- Anellierte Pyrimidinderivate gemäß EP-A-0 347 146;
- Kondensierte Pyrimidinderivate gemäß EP-A-0 349 239;
- Pyrimidopyrimidinderivate gemäß EP-A-0 351 058;
- Purinverbindungen gemäß EP-A-0 352 960;
- Chinazolinderivate gemäß EP-A-0 371 731;
- Phenylpyrimidonderivate gemäß EP-A-0 395 328;
- Imidazochinoxalinonderivate oder ihre Azaanalogen gemäß EP-A-0 400 583;
- Phenylpyrimidonderivate gemäß EP-A-0 400 799;
- Phenylpyridonderivate gemäß EP-A-0 428 268;
- Pyrimidopyrimidinderivate gemäß EP-A-0 442 204;
- 4-Aminochinazolinderivate gemäß EP-A-0 579 496;
- 4,5-Dihydro-4-oxo-pyrrolo-[1,2-a]-chinoxalinderivate und ihre Azaanalogen gemäß EP-A-0 584 487;
- Polycyclische Guaninderivate gemäß WO-A-91/19717;
- Stickstoffhaltige Heterocyclen gemäß WO-A-93/07124;
- Polycyclische 2-Benzyl-Guaninderivate gemäß WO-A-94/19351;
- Chinazolinderivate gemäß US-A-4 060 615;
- 6-Heterocyclyl-pyrazolo-[3,4-d]-pyrimidin-4-one gemäß US-A-5 294 612;
- Benzimidazole gemäß JP-A 5-222000;
- Cycloheptimidazol gemäß European Journal of Pharmacology 1994, 251, Seite 1;
- N-enthaltende Heterocyclen gemäß WO-A-94/22855.

Weitere erfindungsgemäß verwendbare und bevorzugte PDE-Inhibitoren sind:

Tetracyclische Derivate gemäß WO-A-95/19978;

10

15

25

- Pyrazolopyrimidin-Derivate gemäß EP-A-0 636 626;
- 4-Aminopyrimidin-Derivate gemäß EP-A-0 640 599;
- Imidazochinazolin-Derivate gemäß EP-A-0 668 280;
- Chinazolinverbindungen gemäß EP-A-0 669 324;
- 4-Aminochinazolin-Derivate gemäß US-A-5 436 233.

Weitere erfindungsgemäß verwendbare und gleichermaßen bevorzugte PDE-Inhibitoren sind die Verbindungen gemäß EP-A-0 579 496; WO-A-93/07124; US-A-5 294 612 und WO-A-94/22855, deren Inhalt durch Bezugnahme hiermit eingeschlossen ist.

Beispiele für erfindungsgemäß besonders bevorzugte PDE-Hemmer aus den zuvor genannten Druckschriften sind die folgenden Verbindungen:

- 1,3-Dimethyl-5-benzylpyrazolo-[4,3-d]-pyrimidin-7-on (Herstellung gemäß EP-A-0 201 188, Beispiel 1);
- 2-(2-Propoxyphenyl)-6-purinon (Herstellung gemäß EP-A-0 293 063, Beispiel
   1);
- 6-(2-Propoxyphenyl)-1,2-dihydro-2-oxopyridin-3-carboxamid (Herstellung gemäß EP-A-0 347 027, Beispiel 2);
- 2-(2-Propoxyphenyl)-pyrido-[2,3-d]-pyrimid-4(3H)-on (Herstellung gemäß EP-A-0 347 146, Beispiel 1);
  - 7-Methylthio-4-oxo-2-(2-propoxyphenyl)-3,4-dihydropyrimido-[4,5-d]-pyrimidin (Herstellung gemäß EP-A-0 351 058, Beispiel 1);
  - 6-Hydroxy-2-(2-propoxyphenyl)-pyrimidin-4-carboxamid (Herstellung gemäß EP-A-0 395 328, Beispiel 15);
  - 1-Ethyl-3-methylimidazo-[1,5-a]-chinoxalin-4(5H)-on (Herstellung gemäß EP-A-0 400 583);
  - 4-Phenylmethylamino-6-chlor-2-(1-imidazolyl)-chinoxalin (Herstellung gemäß EP-A-0 579 496, Beispiel 5(c));

- 5-Ethyl-8-[3-(N-cyclohexyl-N-methylcarbamyl)-propyloxy]-4,5-dihydro-4-oxo-pyrido-[3,2-e]-pyrrolo-[1,2-a]-pyrazin (Herstellung gemäß EP-A-0 584 487, Beispiel 1);
- 5'-Methyl-3'-(phenylmethyl)-spiro-[cyclopentan-1,7'(8'H)-(3'H)-imidazo[2,1-b]-purin]-4'(5'H)-on (Herstellung gemäß WO-A-91/19717, Beispiel 9A3);
- 1-[6-Chlor-4-(3,4-methylendioxybenzyl)-aminochinazolin-2-yl)-piperidin-4-carbonsäure (Herstellung gemäß WO-A-93/97124);
- (6aR,9aS)-2-(4-Trifluormethylphenyl)-methyl-5-methyl-3,4,5,6a,7,8,9,9a-octa-hydrocyclopent-[4,5]-imidazo-[2,1-b]-purin-4-on (Herstellung gemäß WO-A-94/19351, Beispiel 14);
- 1-tert.-Butyl-3-phenylmethyl-6-(4-pyridyl)-pyrazolo-[3,4-d]-pyrimid-4-on (Herstellung gemäß US-A-5 294 612, Beispiel 90);
- 1-Cyclopentyl-3-methyl-6-(4-pyridyl)-4,5-dihydro-1H-pyrazolo-[3,4-d]-pyrimid-4-on (Herstellung gemäß US-A-5 294 612, Beispiel 83);
- 2-Butyl-1-(2-chlorbenzyl)-6-ethoxycarbonylbenzimidazol (Herstellung gemäß JP-A-5-222000);
  - 2-(4-Carboxypiperidino)-4-(3,4-methylendioxybenzyl)-amino-6-nitrochinazolin (Herstellung gemäß WO-A-94/22855, Beispiel II);
  - 2-Phenyl-8-ethoxycycloheptimidazol (KT2-734);
- 1-[6-Chlor-4-(3,4-methyldioxybenzyl)-aminochinazolin-2-yl]-piperidin-4-carbonsäure (Herstellung gemäß WO-A-93/07124);
  - (6aR,9aS)-2-(4-Trifluormethylphenyl)-methyl-5-methyl-3,4,5,6a,7,8,9,9a-octa-hydrocyclopent-[4,5]-imidazo-[2,1-b]-purin-4-on (Herstellung gemäß WO-A-94/19351, Beispiel 14);
- 1-tert.-Butyl-3-phenylmethyl-6-(4-pyridyl)-pyrazolo-[3,4-d]-pyrimid-4-on (Herstellung gemäß US-A-5 294 612, Beispiel 90);
  - 1-Cyclopentyl-3-methyl-6-(4-pyridyl-4,5-dihydro-1H-pyrazolo-[3,4-d]-pyrimid-4-on (Herstellung gemäß US-A-5 294 612, Beispiel 83);
- 2-(4-Carboxypiperidino)-4-(3,4-methylendioxybenzyl)-amino-6-nitro-chinazolin 30 (Herstellung gemäß WO-A-94/22855, Beispiel II).

Weitere erfindungsgemäß verwendbare cGMP PDE-Inhibitoren sind die folgenden Verbindungen:

- Pyrazolopyrimidin-Derivate gemäß EP-A-0 636 626;
- 4-Aminopyrimidin-Derivate gemäß EP-A-0 640 599;
- Imidazochinazolin-Derivate gemäß WO-A-95/06648;
  - Anthranilsäure-Derivate gemäß WO-A-95/18097;
  - 4-Aminochinazolin-Derivate gemäß US-A-5 436 233;
  - Tetracyclische Derivate gemäß WO-A-95/19978;
  - Imidazochinazolin-Derivate gemäß EP-A-0 668 280;
- Chinazolinverbindungen gemäß EP-A-0 669 324.

Weitere erfindungsgemäß bevorzugte PDE-Inhibitoren, insbesondere cGMP PDE-Inhibitoren, sind in den folgenden Druckschriften offenbart, deren Inhalt hiermit durch Bezugnahme eingeschlossen ist:

- Chinolonderivate gemäß WO-A-98/53819;
  - Pyrazolo[4,3-d]-pyrimidin-Derivate gemäß EP-A-911333;
  - Pyrazolopyrimidone gemäß WO-A-98/49166;
  - Verbindungen gemäß WO-A-96/16644;
  - Bicyclische Heterocyclen gemäß WO-A-96/16657;
- Pyrazolopyrimidone gemäß WO-A-93/06104;
  - Pyrazolopyrimidone gemäß WO-A-93/07149;
  - Chinazoline gemäß WO-A-93/12093;
  - Purinone gemäß WO-A-94/00453;
  - Pyridopyrimidinone gemäß WO-A-94/05661;
- Verbindungen gemäß US-A-5 272 147 und US-A-5 250 534; und
  - Chinazolinone gemäß WO-A-93/12095.

Weitere erfindungsgemäß bevorzugte PDE-Inhibitoren, insbesondere cGMP PDE-Inhibitoren, sind ausgewählt aus der Gruppe von:

• 4-(3-Chlor-4-methoxybenzyl)amino-1-(4-hydroxypiperidino)-6-phthalazincarbonitril und dessen Salzen, Tautomeren, Alkoholaten und Hydraten, insbesondere

- 4-(3-Chlor-4-methoxybenzyl)-amino-1-(4-hydroxypiperidino)-6-phthalazincarbo-nitrilhydrochlorid;
- 1-[4-[(1,3-Benzodioxol-5-ylmethyl)amino]-6-chlor-2-chinazolyl]-4-piperidincarbonsäure und dessen Salzen, Tautomeren, Alkoholaten und Hydraten, insbesondere dem Natriumsalz;
- 4-Brom-6-[3-(4-chlorphenyl)propoxy]-5-[(3-piperidinylmethyl)amino]-3(2H)-pyridazinon und dessen Salzen, Tautomeren, Alkoholaten und Hydraten, insbesondere
   4-Brom-6-[3-(4-chlorphenyl)propoxy]-5-[(3-piperidinylmethyl)-amino]-3(2H)-pyridazinonhydrochlorid.

- Weitere erfindungsgemäß bevorzugte PDE-Inhibitoren, insbesondere cGMP PDE-Inhibitoren, sind in den folgenden Druckschriften offenbart, deren Inhalt hiermit durch Bezugnahme eingeschlossen ist:
- Carbazolderivate und deren Salze gemäß WO-A-99/21831 (Fujisawa);
- Dihydropyrazolopyrimidinonderivate gemäß WO-A-98/40384 (BAYER) und DE-A-197 09 877 (BAYER);
  - Purin- und Pyrazolopyrimidinderivate gemäß DE-A-197 09 126 (BAYER);
  - Isochinolinonderivate gemäß WO-A-98/38168 (Tanabe);
  - substituierte Azaindolverbindungen gemäß JP-A-10120681 (Fujisawa);
- Indolizinverbindungen gemäß JP-A-10120680 (Fujisawa);
  - (Amino-thieno-pyrimidinyl)-heterocyclische Säurederivate gemäß DE-A-196 44 228 (Merck) und WO-A-98/17668 (Merck);
  - 2-Amino-thiophen-3-carboxamidderivate gemäß DE-A-196 42 451 (Merck) und WO-A-98/16521 (Merck);
- Pyridocarbazolderivate gemäß WO-A-97/45427 (Mochida);
  - Purinonderivate gemäß EP-A-771799 (BAYER);
  - N-Benzyl-3-indenylacetamidderivate gemäß WO-A-99/31065 (Baverstock/Cell Pathways/Univ. Arizona State);
  - Pyridocarbazolverbindungen gemäß WO-A-99/26946 (Mochida);
- Thienopyrimidinderivate gemäß DE-A-197 52 952 (Merck) und WO-A-99/28325 (Merck);

10

15

25

- Indolderivate gemäß WO-A-98/15530 (Fujisawa);
- Pyrazolopyridazinone gemäß WO-A-98/14448 (Kyorin);
- Phenylalkylthienopyrimidinderivate gemäß DE-A-196 32 423 (Merck) und WO-A-98/06722 (Merck);
- Verbindungen gemäß WO-A-96/21435 (Euroceltique);
  - Dihydropyrazolopyrrole gemäß WO-A-95/19362 (Pfizer);
  - Verbindungen gemäß WO-A-95/00516 (Euroceltique).

Außer den beiden zuvor genannten Wirkstoffkomponenten A und B kann das erfindungsgemäße Kombinationspräparat noch weitere beliebige Wirkstoffe enthalten, sofern diese nicht dem Indikationsgebiet zuwiderlaufen und nicht die Wirkung des PDE-Hemmers und des Lipidsenkers beeinträchtigen.

Diese weiteren, gegebenenfalls vorhandenen Wirkstoffe können - wie schon die Wirkstoffkomponenten A und B - entweder als echte Mischung zusammen mit A und/oder B vorliegen oder aber auch räumlich getrennt hiervon vorliegen. Ihre Verabreichung kann parallel oder gleichzeitig oder zeitlich abgestuft zu der/den Wirkstoffkomponente(n) A und/oder B erfolgen.

- Zu den weiteren, gegebenenfalls vorhandenen Wirkstoffen des erfindungsgemäßen Kombinationspräparates zählen beispielsweise:
  - weitere, die Erektionsfähigkeit verbessernde Wirkstoffe, die nicht zu der Klasse der PDE-Hemmer gehören, so z.B.: α-adrenergische Antagonisten wie z.B. Yohimbin oder Vasomax<sup>®</sup> von der Firma Zonagen; oder auch solche Substanzen, wie sie in der WO-A-98/52569 genannt sind, deren Inhalt hiermit durch Bezugnahme eingeschlossen ist; oder Prostaglandine-E1; oder Seretonin-Antagonisten;
  - Wirkstoffe aus dem kardiovaskulären Indikationsbereich;
  - Wirkstoffe aus dem ZNS- und cerebralen Indikationsbereich;
- 30 Vitamine;
  - Mineralstoffe;

25

30

## • Spurenelemente.

Für die Applikation der beiden Wirkstoffkomponenten A und B (und der gegebenenfalls vorhandenen weiteren Wirkstoffe) kommen jeweils alle üblichen Applikationsformen in Betracht. Vorzugsweise erfolgt die Applikation oral, perlingual, sublingual, nasal, transdermal, buccal, intravenös, rektal, inhalativ oder parenteral. Vorzugsweise erfolgt die Applikation oral, sublingual oder nasal. Ganz besonders bevorzugt ist die orale Applikation.

Des weiteren ist es möglich, die beiden Wirkstoffkomponenten A und B bei räumlicher getrennter bzw. zeitlich versetzter Verabreichung in unterschiedlicher Darreichungsform zu applizieren.

Die beiden Wirkstoffkomponenten A und B können - zusammen oder räumlich getrennt - jeweils in an sich bekannter Weise in die üblichen Formulierungen überführt werden, wie Tabletten, Dragees, Pillen, Granulate, Aerosole, Sirupe, Emulsionen, Suspensionen und Lösungen, unter Verwendung inerter, nicht toxischer, pharmazeutisch geeigneter Trägerstoffe oder Lösungsmittel. Hierbei sollten die therapeutisch wirksamen Komponenten A und B jeweils in einer Konzentration von etwa 0,5 bis 90-Gew.-% der Gesamtmischung vorhanden sein, d.h. in Mengen, die ausreichend sind, um den angegebenen Dosierungsspielraum zu erreichen.

Die Formulierungen werden beispielsweise hergestellt durch Verstrecken der beiden Wirkstoffkomponenten A und B mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln, wobei z.B. im Fall der Benutzung von Wasser als Verdünnungsmittel gegebenenfalls organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden können.

Für die Anwendung beim Menschen werden bei oraler Administration Dosierungen von 0,001 bis 50 mg/kg, vorzugsweise von 0,001 mg/kg bis 20 mg/kg, insbesondere 0,001 bis 10 mg/kg Körpergewicht, besonders bevorzugt 0,001 mg/kg bis 5 mg/kg,

WO 01/19357

5

10

der jeweiligen Wirkstoffkomponente A oder B zur Erzielung wirksamer und sinnvoller Ergebnisse verabreicht.

Trotzdem kann es gegebenenfalls erforderlich sein, von den hier genannten Mengen abzuweichen, und zwar in Abhängigkeit vom Körpergewicht bzw. von der Art des Applikationsweges, vom individuellen Verhalten gegenüber dem Kombinationspräparat, von der Art der Formulierung und von dem Zeitpunkt bzw. Intervall, zu welchem die Verabreichung erfolgt. So kann es in einigen Fällen ausreichend sein, mit weniger als der vorgenannten Mindestmenge auszukommen, während in anderen Fällen die genannte obere Grenze überschritten werden muss.

Im Falle der Applikation größerer Mengen kann es empfehlenswert sein, diese in mehreren Einzelgaben über den Tag zu verteilen.

Die vorliegende Erfindung wird rein exemplarisch, aber keinesfalls beschränkend durch das folgende Ausführungsbeispiel veranschaulicht.

## **Beispiel**

5

10

15

20

30

In einer placebokontrollierten Studie wurden zwölf adulte, männliche Kaninchen vom Tierstamm HsdHHL Watanables mit einem Körpergewicht von 3-5 kg, die zuchtbedingt unter Hypercholesterinämie und Arteriosklerose leiden, mit einem selektiven cGMP PDE-Hemmer behandelt (3 mg/kg, intravenös).

Die Tiere hatten freien Zugang zu Wasser und konnten 2 Stunden pro Tag Futter zu sich nehmen. Die Tiere wurden in einem 10/14-Stunden Tag-Nacht-Rhythmus gehalten (Licht an ab 8.00 Uhr), und die Umgebungstemperatur betrug 22 bis 24°C.

Als selektiver cGMP PDE-Hemmer wurde das 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on-hydro-chlorid-trihydrat (Bsp. 336 der WO-A-99/24433) verwendet.

Für die intravenöse Injektion wurde der PDE-Inhibitor in physiologischer Kochsalzlösung (0,9 Vol.-%) gelöst.

Sechs der zwölf Kaninchen war 7 Tage lang vor der Behandlung mit dem PDE-Hemmer täglich, d.h. also 7 Tage aufeinanderfolgend, subkutan ein Lipidsenker, nämlich Cerivastatinnatrium (d.h. das Mononatriumsalz des Cerivastatins), verabreicht worden (1 mg/kg Körpergewicht, Cerivastatinnatrium gelöst in physiologischer Kochsalzlösung).

Den anderen sechs Kaninchen war stattdessen subkutan eine physiologische Kochsalzlösung verabreicht worden (Kontrolle).

Die sechs mit Cerivastatinnatrium vorbehandelten Kaninchen erhielten den PDE-Hemmer jeweils 1 Tag und 3 Tage nach Beendigung der 7-tägigen Cerivastatinnatriumvorbehandlung. WO 01/19357 - 36 -

Die übrigen sechs, nicht mit Cerivastatinnatrium vorbehandelten Kaninchen erhielten den PDE-Hemmer 1 Tag nach Beendingung der 7tägigen subkutanen Gabe der Kochsalzlösung (Kontrolle).

PCT/EP00/08836

Die Erektion wurde gewertet, indem die Länge des hervortretenden Penis mit einer Schieblehre gemessen wurde. Die Messung wurde jeweils 5, 10, 15, 30, 45, 60 und 120 Minuten nach Verabreichung des PDE-Hemmers durchgeführt. Die Tiere wurden dazu jedesmal aus dem Käfig geholt, am Nackenfell und den Hinterläufen festgehalten, auf den Rücken gedreht und vermessen. Unter Ruhebedingungen, d.h. im nichterigierten Zustand, ist der Kaninchenpenis in der Schamregion nicht sichtbar und von der Penishaut vollständig bedeckt.

Wie die beiliegende Fig. 2 veranschaulicht, zeigten die sechs mit dem Lipidsenker Cerivastatinnatrium vorbehandelten Kaninchen (obere und mittlere Kurven) nach Gabe des PDE-Hemmers überraschenderweise eine deutlich stärkere Erektion als die sechs Kaninchen, welche nicht mit dem Lipidsenker vorbehandelt worden waren (untere Kurve).

15

20

25

30

Ein Vergleich der oberen und mittleren Kurve der Fig. 2 zeigt auch, dass die Verbesserung der Erektionsfähigkeit in den vorbehandelten Tieren nach Aussetzen der Behandlung mit dem Lipidsenker wieder abnahm. So war die Erektion 1 Tag nach Beendigung der Cerivastatinnatrium-Vorbehandlung noch stärker als bereits 3 Tage nach Beendigung der Cerivastatinnatrium-Vorbehandlung. Auch dies belegt, dass die überraschend eintretende Verbesserung der Wirkung des PDE-Hemmers ursächlich auf den Lipidsenker zurückzuführen ist.

Wie der Versuch zeigt, bringt bereits eine erst kurz vor Gabe der PDE-Hemmers einsetzende Vorbehandlung mit dem Lipidsenker völlig unerwartet eine Verstärkung der durch den PDE-Hemmer ausgelösten Erektion mit sich. Die auf diese Weise verbesserte Wirkung des PDE-Hemmers ist insofern überraschend, weil angesichts des kurzen Vorbehandlungssintervalls mit dem Lipidsenker überhaupt noch keine (signi-

fikante) Verbesserung der Hypercholesterinämie, geschweige denn der Arteriosklerose eingetreten war.

Ohne sich auf eine bestimmte Theorie festlegen zu wollen, lässt sich die synergistische Wirkung des PDE-Hemmers zusammen mit dem Lipidsenkers möglicherweise durch eine Verbesserung der Endothelfunktion erklären, wie dies in der allgemeinen Beschreibung bereits zuvor diskutiert worden ist. Dieser synergistische Effekt war für den Fachmann aber in keiner Weise vorhersehbar und muss daher als vollkommen überraschend gewertet werden.

10

5

Das Ausführungsbeispiel belegt somit eindrucksvoll die Verbesserung der PDE-inhibitorischen Wirkung des PDE-Hemmers durch den in Kombination hiermit verabreichten Lipidsenker.

Dem Fachmann werden aber noch zahlreiche weitere Ausführungsformen bei der Durchführung der vorliegenden Erfindung geläufig sein, ohne dass er damit den Rahmen der vorliegenden Erfindung verlässt.

10

## **Patentansprüche**

- 1. Kombinationspräparat, enthaltend als pharmazeutisch wirksame Bestandteile mindestens eine Wirkstoffkomponente A und mindestens eine Wirkstoffkomponente B, dadurch gekennzeichnet, dass die Wirkstoffkomponente A ein PDE-Inhibitor, vorzugsweise ein cGMP PDE-Inhibitor, und die Wirkstoffkomponente B ein Lipidsenker ist.
- 2. Kombinationspräparat nach Anspruch 1 zur Behandlung der sexuellen Dysfunktion bei Männern oder Frauen.
  - 3. Kombinationspräparat nach Anspruch 2 zur Behandlung der erektilen Dysfunktion.
- 15 4. Kombinationspräparat nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass die beiden Wirkstoffkomponenten A und B entweder gleichzeitig oder aber zeitlich abgestuft angewandt werden.
- Kombinationspräparat nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekenn zeichnet, dass die Wirkstoffkomponenten A und B als funktionelle Einheit vorliegen, insbesondere in Form einer Mischung, eines Gemisches oder eines Gemenges.
- 6. Kombinationspräparat nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Wirkstoffkomponenten A und B (räumlich) getrennt voneinander vorliegen, insbesondere als "kit-of-parts".
- Kombinationspräparat nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass der Lipidsenker (Wirkstoffkomponente B) ausgewählt ist aus der Gruppe von (a) HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren; (b) Squalen-Synthase-Inhibitoren; (c) Gallensäure-Absorptionshemmern ("Bile acid sequestrants"); (d) Fibrinsäure und ihren Derivaten; (e) Nikotinsäure und ihren Analogen; (f) ω3-Fettsäuren.

8. Kombinationspräparat nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass der Lipidsenker (Wirkstoffkomponente B) ein HMG-CoA-Reduktase-Inhibitor ist und insbesondere ausgewählt ist aus der Gruppe der Statine, vorzugsweise aus der Gruppe von Atorvastatin, Cerivastatin, Fluvastatin, Lovastatin, Pravastatin, Itavastatin, Simvastatin und (+)-(3R,5S)-Bis-(7-(4-(4-fluorphenyl)-6-isopropyl-2-(N-methyl-N-methansulfonylamino)-pyrimidin-5-yl)-3,5-dihydroxy-6(E)-heptensäure, sowie deren jeweiligen Salzen, Hydraten, Alkoholaten, Estern und Tautomeren.

10

5

- Kombinationspräparat nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass der Lipidsenker (Wirkstoffkomponente B) Atorvastatin oder dessen Salz, Hydrat, Alkoholat, Ester und Tautomeres ist.
- 15 10. Kombinationspräparat nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass der Lipidsenker (Wirkstoffkomponente B) Cerivastatin oder dessen Salz, Hydrat, Alkoholat, Ester und Tautomeres ist.
- 11. Kombinationspräparat nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekenn20 zeichnet, dass der PDE-Hemmer (Wirkstoffkomponente A) ein cGMP PDEHemmer ist und insbesondere ausgewählt ist aus der Gruppe von Pyrazolopyrimidonen der folgenden allgemeinen Formel

25

worin

R<sup>1</sup> Wasserstoff; C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl; C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Perfluoralkyl; oder C<sub>3</sub>-C<sub>5</sub>-Cycloalkyl bedeutet;

10

15

20

25

- R<sup>2</sup> Wasserstoff; C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl; C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Perfluoralkyl; oder C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl darstellt;
- R<sup>3</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl; C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Perfluoralkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>5</sub>-Cycloalkyl; C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>Alkenyl; oder C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl ist;
- R<sup>4</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit OH, NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, CN, CONR<sup>5</sup>R<sup>6</sup> oder CO<sub>2</sub>R<sup>7</sup>; C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Alkenyl, gegebenenfalls substituiert mit CN, CONR<sup>5</sup>R<sup>6</sup> oder CO<sub>2</sub>R<sup>7</sup>; C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Alkanoyl, gegebenenfalls substituiert mit NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>; (Hydroxy)-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, gegebenenfalls substituiert mit NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, (C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>-Alkoxy)-C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-alkyl, gegebenenfalls substituiert mit OH oder NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, CO<sub>2</sub>R<sup>7</sup>; Halogen; NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, NHSO<sub>2</sub>NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>; NHSO<sub>2</sub>R<sup>8</sup>; SO<sub>2</sub>NR<sup>9</sup>R<sup>10</sup>; oder Phenyl, Pyridyl, Pyrimidinyl, Imidazolyl, Oxazolyl, Thiazolyl, Thienyl oder Triazolyl, von denen jedes gegebenenfalls substituiert ist mit Methyl bedeutet;
- R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> jeweils unabhängig Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl darstellen; oder zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, eine Pyrrolidinyl-, Piperidino-, Morpholino-, 4-N(R<sup>11</sup>)-Piperazinyl- oder Imidazolyl-Gruppe bilden, wobei diese Gruppe gegebenenfalls substituiert ist mit Methyl oder OH;
- R<sup>7</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl ist;
- R<sup>8</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, bedeutet;
- R<sup>9</sup> und R<sup>10</sup> zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, eine Pyrrolidinyl-, Piperidino-, Morpholino-, 4-N(R<sup>12</sup>)-Piperazinyl-Gruppe bilden, wobei diese Gruppe gegebenenfalls substituiert ist mit C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkoxy, NR<sup>13</sup>R<sup>14</sup> oder CONR<sup>13</sup>R<sup>14</sup>;

- R<sup>11</sup> Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit Phenyl; (Hydroxy)-C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>-alkyl; oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkanoyl darstellt;
- $R^{12}$  Wasserstoff,  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl,  $(C_1$ - $C_3$ -Alkoxy)- $C_2$ - $C_6$ -alkyl; (Hydroxy)- $C_2$ - $C_6$ -alkyl;  $(R^{13}R^{14}N)$ - $C_2$ - $C_6$ -Alkyl;  $(R^{13}R^{14}NOC)$ - $C_1$ - $C_6$ -Alkyl;  $CONR^{13}R^{14}$ ;  $CSNR^{13}R^{14}$ , oder  $C(NH)NR^{13}R^{14}$  ist; und
- $R^{13}$  und  $R^{14}$  jeweils unabhängig Wasserstoff;  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl;  $(C_1$ - $C_3$ -Alkoxy)- $C_2$ - $C_4$ -alkyl; oder (Hydroxy)- $C_2$ - $C_4$ -alkyl bedeuten,

sowie ihren jeweiligen Salzen, Hydraten, Alkoholaten und Tautomeren.

12. Kombinationspräparat nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass der PDE-Hemmer (Wirkstoffkomponente A) ein cGMP PDE-Hemmer ist und insbesondere ausgewählt ist aus der Gruppe von 2-phenylsubstituierten Imidazotriazinonen der allgemeinen Formel

in welcher

20

25

5

10

- R<sup>1</sup> für Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen steht;
- R<sup>2</sup> für geradkettiges Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen steht;

10

15

20

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 8 Kohlenstoffatomen stehen, oder

für eine geradkettige oder verzweigte Alkylkette mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen stehen, die gegebenenfalls durch ein Sauerstoffatom unterbrochen ist, und die gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Hydroxy, Halogen, Carboxyl, Benzyloxycarbonyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen und/oder durch Reste der Formeln -SO<sub>3</sub>H, -(A)<sub>a</sub>-NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -O-CO-NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -S(O)<sub>b</sub>-R<sup>9</sup>, -P(O)(OR<sup>10</sup>)(OR<sup>11</sup>),

substituiert ist,

worin

a und b gleich oder verschieden sind und eine Zahl 0 oder 1 bedeuten,

A einen Rest CO oder SO<sub>2</sub> bedeutet,

R<sup>7</sup>, R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup> und R<sup>8</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff bedeuten, oder

Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, einen 5- bis 6-gliedrigen ungesättigten, partiell ungesättigten oder gesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus, mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeuten, wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Nitro, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Carboxyl, Halogen, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch eine Gruppe der Formel -(SO<sub>2</sub>)<sub>c</sub>-NR<sup>12</sup>R<sup>13</sup> substituiert sind,

worin

c eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

15

10

5

R<sup>12</sup> und R<sup>13</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeuten,

20

25

oder

lenstoffatomen bedeuten, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Halogen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch eine Gruppe der Formel -(CO)<sub>d</sub>-NR<sup>14</sup>R<sup>15</sup> substituiert ist,

R<sup>7</sup>, R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup> und R<sup>8</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Koh-

30

worin

R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

5 und

d eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

oder

10

R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> und/oder R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5bis 7-gliedrigen, gesättigten Heterocyclus bilden, der gegebenenfalls noch ein weiteres Heteroatom aus der Reihe S oder O oder einen Rest der Formel -NR<sup>16</sup> enthalten kann,

15

worin

20

R<sup>16</sup> Wasserstoff, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, Benzyl, einen 5- bis 7-gliedrigen aromatischen oder gesättigten Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, der gegebenenfalls durch Methyl substituiert ist, oder

geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

25

R<sup>9</sup> Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

30

R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

und/oder die oben unter R<sup>3</sup>/R<sup>4</sup> aufgeführte Alkylkette gegebenenfalls durch Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder durch einen 5- bis 7-gliedrigen, partiell ungesättigten, gesättigten oder ungesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus, der bis zu 4 Heteroatome aus der Reihe S, N; O oder einen Rest der Formel -NR<sup>17</sup> enthalten kann, substituiert ist,

worin

10

5

R<sup>17</sup> Wasserstoff, Hydroxy, Formyl, Trifluormethyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

15

oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

20

und wobei Aryl und der Heterocyclus gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Nitro, Halogen, -SO<sub>3</sub>H, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Hydroxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy und/oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>2</sub>NR<sup>18</sup>R<sup>19</sup> substituiert sind,

worin

25

R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

und/oder

30

R<sup>3</sup> oder R<sup>4</sup> für eine Gruppe der Formel -NR<sup>20</sup>R<sup>21</sup> steht,

worin

R<sup>20</sup> und R<sup>21</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

und/oder

 $R^3$  oder  $R^4$  für Adamantyl stehen, oder

für Reste der Formeln

$$\mathsf{H_3C} \underbrace{\mathsf{C}_{\mathsf{O}}}_{\mathsf{C}_{\mathsf{G}}\mathsf{H}_{\mathsf{5}}}^{\mathsf{OH}}, \underbrace{\mathsf{SO}_{\mathsf{2}}}_{\mathsf{SO}_{\mathsf{2}}}^{\mathsf{OH}},$$

10

5

oder für Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder für einen 5- bis 7-gliedrigen partiell ungesättigten, gesättigten oder ungesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus stehen, der bis zu 4 Heteroatome aus der Reihe S, N; O oder einen Rest der Formel -NR<sup>22</sup> enthalten kann,

15

worin

20

R<sup>22</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>16</sup> hat und mit dieser gleich oder verschieden ist, oder

Carboxyl, Formyl oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeutet,

25

und wobei Cycloalkyl, Aryl und/oder der Heterocyclus gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Halogen, Triazolyl, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Nitro und/oder durch Gruppen der Formeln -SO<sub>3</sub>H, -OR<sup>23</sup>, (SO<sub>2</sub>)<sub>e</sub>NR<sup>24</sup>R<sup>25</sup>, -P(O)(OR<sup>26</sup>)(OR<sup>27</sup>) substituiert sind,

worin

5

10

15

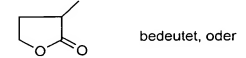
20

25

30

e eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

R<sup>23</sup> einen Rest der Formel



Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder

Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, Benzyloxy, Tetrahydropyranyl, Tetrahydrofuranyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Carboxyl, Benzyloxycarbonyl oder Phenyl substituiert ist, das seinerseits ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Hydroxy oder Halogen substituiert sein kann,

und/oder Alkyl gegebenenfalls durch Reste der Formeln -CO-NR<sup>28</sup>R<sup>29</sup> oder -CO-R<sup>30</sup> substituiert ist,

worin

R<sup>28</sup> und R<sup>29</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder R<sup>28</sup> und R<sup>29</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 7-gliedrigen gesättigten Heterocyclus bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Heteroatom aus der Reihe S oder O enthalten kann,

5

10

15

20

25

und

R<sup>30</sup> Phenyl oder Adamantyl bedeutet,

R<sup>24</sup> und R<sup>25</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

R<sup>26</sup> und R<sup>27</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind

und/oder Cycloalkyl, Aryl und/oder der Heterocyclus gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das gegebenenfalls durch Hydroxy, Carboxyl, durch einen 5-bis 7-gliedrigen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O oder durch Gruppen der Formel -SO<sub>2</sub>-R<sup>31</sup>, P(O)(OR<sup>32</sup>)(OR<sup>33</sup>) oder -NR<sup>34</sup>R<sup>35</sup> substituiert ist,

worin

- R<sup>31</sup> Wasserstoff bedeutet oder die oben angegebene Bedeutung von R<sup>9</sup> hat und mit dieser gleich oder verschieden ist,
- R<sup>32</sup> und R<sup>33</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,
- 30 R<sup>34</sup> und R<sup>35</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert ist, oder

R<sup>34</sup> und R<sup>35</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 6-gliedrigen gesättigten Heterocyclus bilden, der ein weiteres Heteroatom aus der Reihe S oder O oder einen Rest der Formel -NR<sup>36</sup> enthalten kann,

5

worin

10

R<sup>36</sup> Wasserstoff, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 7 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

oder

15

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 7-gliedrigen, ungesättigten oder gesättigten oder partiell ungesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus bilden, der gegebenenfalls bis zu 3 Heteroatome aus der Reihe S, N, O oder einen Rest der Formel -NR<sup>37</sup> enthalten kann,

20

worin

25

R<sup>37</sup> Wasserstoff, Hydroxy, Formyl, Trifluormethyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoff-

30

verschieden durch Hydroxy, Trifluormethyl, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch Gruppen der Formel -(D)<sub>f-</sub>NR<sup>38</sup>R<sup>39</sup>, -CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>g</sub>-O-CO-R<sup>40</sup>, -CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>h</sub>-OR<sup>41</sup> oder -P(O)(OR<sup>42</sup>)(OR<sup>43</sup>) substituiert ist,

atomen bedeutet, das gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder

| w | O | п | n |
|---|---|---|---|

g und h gleich oder verschieden sind und eine Zahl 1, 2, 3 oder 4 bedeuten,

5

und

f eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

10

D eine Gruppe der Formel -CO oder -SO<sub>2</sub> bedeutet,

R<sup>38</sup> und R<sup>39</sup> gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> haben,

15

- R<sup>40</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,
- R<sup>41</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,

20

R<sup>42</sup> und R<sup>43</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

25

oder

R<sup>37</sup> einen Rest der Formel -(CO)<sub>i</sub>-E bedeutet,

worin

- i eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,
- E Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeutet,

Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen 5- bis 6-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 4 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Nitro, Halogen, -SO<sub>3</sub>H, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Hydroxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>2</sub>-NR<sup>44</sup>R<sup>45</sup>, substituiert sind,

worin

R<sup>44</sup> und R<sup>45</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind, oder

E Reste der Formeln

und der unter R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> aufgeführte, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildete Heterocyclus, gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden, gegebenenfalls auch geminal, durch Hydroxy, Formyl, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit bis jeweils zu 6 Kohlenstoffatomen, Nitro und Gruppen der Formeln -P(O)(OR<sup>46</sup>)(OR<sup>47</sup>),

5

15



worin

5

R<sup>46</sup> und R<sup>47</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

10

R<sup>48</sup> Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

10

j eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

und

15

 $R^{49}$  und  $R^{50}$  gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von  $R^{14}$  und  $R^{15}$  haben,

20

und/oder der unter R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> aufgeführte, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildete Heterocyclus, gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist, das gegebenenfalls einbis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Halogen, Carboxyl, Cycloalkyl oder Cycloalkyloxy mit jeweils 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>3</sub>H, -NR<sup>51</sup>R<sup>52</sup> oder P(O)OR<sup>53</sup>OR<sup>54</sup> substituiert ist,

25

worin

30

R<sup>51</sup> und R<sup>52</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Carboxyl, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,



R<sup>53</sup> und R<sup>54</sup> gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben,

5

und/oder das Alkyl gegebenenfalls durch Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen substituiert ist, das seinerseits ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Halogen, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, oder durch eine Gruppe der Formel -NR<sup>51</sup>'R<sup>52</sup>' substituiert sein kann,

10

worin

R<sup>51</sup> und R<sup>52</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>51</sup> und R<sup>52</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

15

und/oder der unter R³ und R⁴ aufgeführte, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildete Heterocyclus, gegebenenfalls durch Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder durch einen 5- bis 7-gliedrigen, gesättigen, partiell ungesättigten oder ungesättigten Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O, gegebenenfalls auch über eine N-Funktion verknüpft, substituiert ist, wobei die Ringsysteme ihrerseits durch Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sein können,

25

20

oder

 ${
m R}^3$  und  ${
m R}^4$  gemeinsam mit dem Stickstoffatom Reste der Formeln

$$\begin{array}{c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Hydroxy oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen.

sowie ihren jeweiligen Salzen, Hydraten, Alkoholaten und Tautomeren.

- 13. Kombinationspräparat nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass der PDE-Hemmer (Wirkstoffkomponente A) ein cGMP PDE-Hemmer ist und insbesondere ausgewählt ist aus der Gruppe von (a) 5-[2-Ethoxy-5-(4-methyl-1-piperazinylsulfonyl)-phenyl]-1-methyl-3-n-propyl-1,6-dihydro-7H-pyrazolo-[4,3-d]-pyrimidin-7-on (Sildenafil) sowie dessen Salzen, Hydraten, Alkoholaten und Tautomeren; und (b) 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f]-[1,2,4]-triazin-4-on sowie dessen Salzen, Hydraten, Alkoholaten und Tautomeren.
- 20 14. Kombinationspräparat nach Anspruch 13, dadurch dass der PDE-Hemmer (Wirkstoffkomponente A) das 5-[2-Ethoxy-5-(4-methyl-1-piperazinylsulfonyl)-phenyl]-1-methyl-3-n-propyl-1,6-dihydro-7H-pyrazolo-[4,3-d]-pyrimidin-7-on-citrat (Sildenafilcitrat, Viagra<sup>TM</sup>) oder das 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethyl-1-piperazinylsulfonyl)-phenyl

10

30



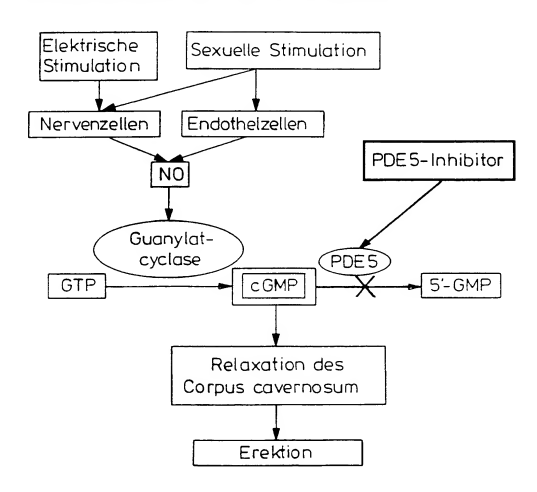
piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]tri-azin-4-on-hydrochlorid-trihydrat ist.

- 15. Verwendung von Lipidsenkern zur Steigerung der Wirksamkeit von PDE-Inhibitoren, insbesondere cGMP PDE-Inhibitoren.
  - 16. Verwendung nach Anspruch 15 bei der Behandlung der sexuellen Dysfunktion bei M\u00e4nnern und Frauen, insbesondere bei der Behandlung der erektilen Dysfunktion.
- 17. Verwendung nach Anspruch 15 oder 16, dadurch gekennzeichnet, dass der Lipidsenker und der PDE-Inhibitor entweder gleichzeitig oder aber zeitlich abgestuft angewandt werden.
- 18. Verwendung nach einem der Ansprüche 15 bis 17, dadurch gekennzeichnet, dass der Lipidsenker und der PDE-Hemmer als funktionelle Einheit vorliegen, insbesondere in Form einer Mischung, eines Gemisches oder eines Gemenges.
- 20 19. Verwendung nach einem der Ansprüche 15 bis 17, dadurch gekennzeichnet, dass der Lipidsenker und der PDE-Hemmer (räumlich) getrennt voneinander vorliegen, insbesondere als "kit-of-parts".
- Verwendung nach einem der Ansprüche 15 bis 19, dadurch gekennzeichnet,
   dass der Lipidsenker aus den in den Ansprüchen 7 bis 10 definierten Verbindungen ausgewählt ist.
  - Verwendung nach einem der Ansprüche 15 bis 20, dadurch gekennzeichnet, dass der PDE-Hemmer aus den in den Ansprüchen 11 bis 14 definierten Verbindungen ausgewählt ist.

\$ 2. 

- 1/2-

Fig. 1
Wirkmechanismus von PDE V-Inhibitoren



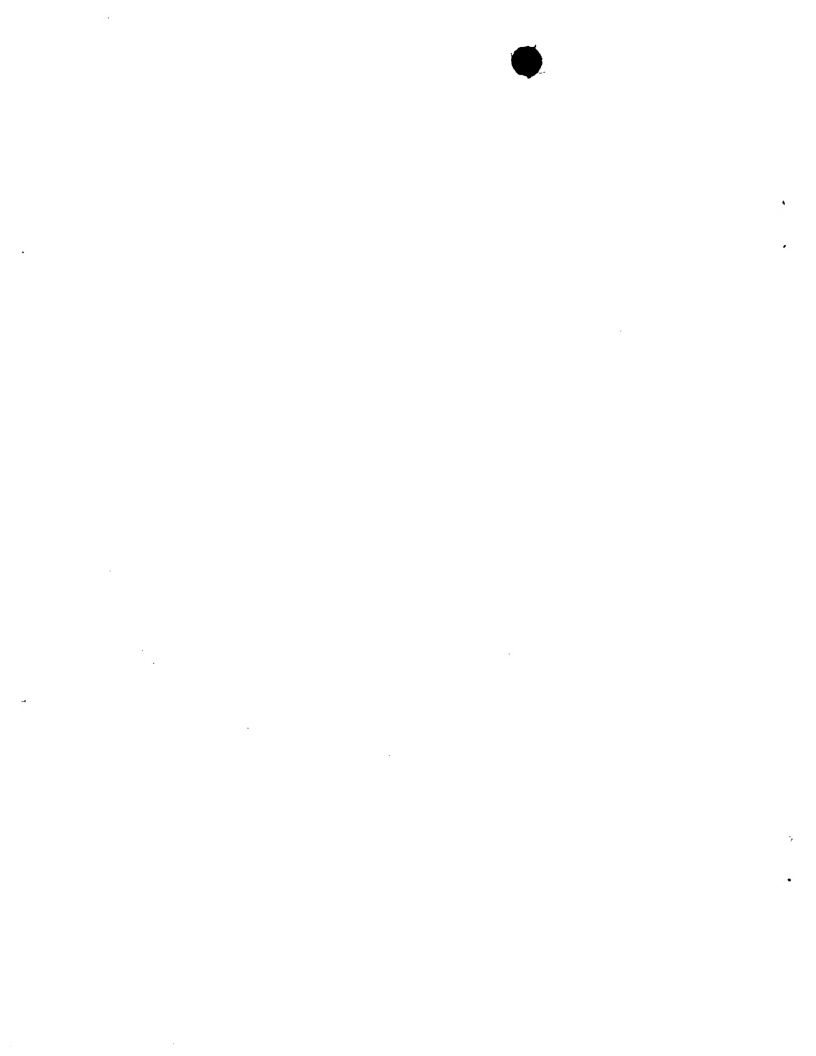
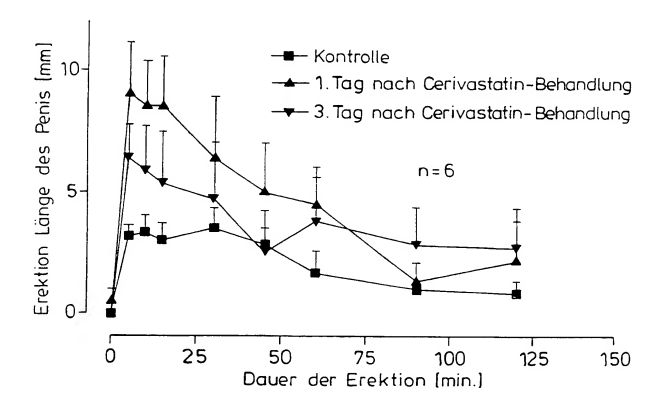


Fig. 2

Synergistische Verstärkung der cGMP PDE-inhibitorischen Wirkung



ERSATZBLATT (REGEL 26)

2

.